

15.10.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application: 2004年 1月26日

出 願 番 号

特願2004-017662

Application Number: [ST. 10/C]:

人

[JP2004-017662]

出 願 Applicant(s):

116:00

田辺製薬株式会社

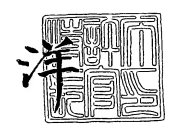
REC'D 0 2 DEC 2004

WIPO PCT

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月19日

i) [1]



```
特許願
【書類名】
             A00-4927
【整理番号】
             特許庁長官 殿
【あて先】
             A61K 31/415
【国際特許分類】
             A61K 31/42
             C07D231/10
             C07D261/06
【発明者】
             神奈川県川崎市中原区木月380番地 シャンブレ元住吉 I I 3
  【住所又は居所】
              0 2
             今西 泰弘
  【氏名】
【発明者】
             埼玉県戸田市川岸2-3-8 田辺製薬戸田寮104号室
  【住所又は居所】
             淡井 信将
  【氏名】
【発明者】
              東京都世田谷区若林3-9-20-503
   【住所又は居所】
              平井 未希
   【氏名】
【発明者】
              東京都台東区東上野2丁目2-7
   【住所又は居所】
              保坂 俊弘
   【氏名】
【発明者】
              埼玉県さいたま市大宮区桜木町4-180-1 藤和シティコー
   【住所又は居所】
              プ401
              河野 理夏子
   【氏名】
【特許出願人】
              000002956
   【識別番号】
   【氏名又は名称】
              田辺製薬株式会社
【代理人】
              100107629
   【識別番号】
   【弁理士】
   【氏名又は名称】
              中村 敏夫
   【電話番号】
              06-6300-2726
【選任した代理人】
              100115473
   【識別番号】
   【弁理士】
              石津 義則
   【氏名又は名称】
【先の出願に基づく優先権主張】
              特願2003-357325
   【出願番号】
              平成15年10月17日
   【出願日】
【手数料の表示】
              016322
   【予納台帳番号】
              21,000円
   【納付金額】
```

特許請求の範囲 1

明細書 1

要約書 1

0303217

0203318

【提出物件の目録】

【物件名】

【物件名】

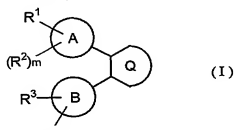
【物件名】

【包括委任状番号】 【包括委任状番号】

【曹類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式 (I)



(R⁴)n.

「式中、環Aはベンゼンまたは複素環を示す。

環Bはベンゼン、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。

環Qは下式から選ばれる基を示す。

$$N^{-N}$$
 R^{13} N^{-13} R^{13} R^{13}

 R^1 および R^3 は同一または異なって、それぞれ下式から選ばれる基を示す。

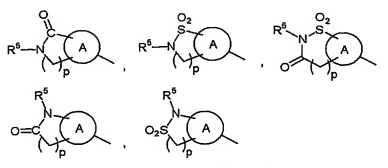
 R^5 および R^6 は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3)アリールと縮合されていてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアリール、もしくは(5)アルコキシカルボニルを示すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 R^7 は(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3)アリールと縮合されていてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアリール、または(5)アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは、同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 R^2 および R^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、mが 2 の時、 2 つの R^2 は同一または異なっていてもよく、nが 2 の時、 2 つの R^4 は同一または異なっていてもよい。

また、 R^1 と R^2 がそれぞれ一緒になって、環Aとともに、下式から選ばれる基を形成してもよい。



また、 R^3 と R^4 がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 R^{13} は (1) 置換されていてもよいアルキル、 (2) シアノ、 (3) 水素、 (4) ハロゲン、 (5) 置換されていてもよいアミノ、 (6) アルケニル、 (7) 置換されていてもよいカルバモイル、 (8) アルコキシカルボニル、 (9) カルボキシまたは (10) 複素環式基を示す。]

により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩を有効成分として含有する高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

【請求項2】

 R^5 、 R^6 および R^7 における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式から選ばれる基である請求項1に記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬

R^{12,O}、 R^{8,S}、 NEC- 複素環式基 アリール

[式中、 R^8 および R^9 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。 R^1 むよび R^{11} は、同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 R^{12} は水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基を示す。〕

【請求項3】

環Bがベンゼン、複素環またはシクロアルケンであり、 R¹が下式から選ばれる基であり、

R³が、下式から選ばれる基であり、

 R^5 が (1) 水素、 (2) 下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または(4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形 成してもよく、

 R^7 が、水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであるか、あるいは R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とと もに置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアル キル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^{1} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

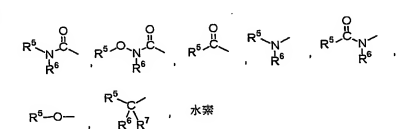
mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルである請求項1記載の高コンダクタンス 型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

【請求項4】

環Bが(1) ベンゼンまたは(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2,3 ージヒドロインドール、2,3ージヒドロベンゾフランおよび1,4ーベンゾジオキサン から選ばれる複素環または(3)シクロヘキセンであり、

R¹ が下式から選ばれる基であり、



R³が下式から選ばれる基であり、

 R^5 が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または (4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、ヒドロキシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

R⁷が水素またはアルキルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルであり、

 \mathbb{R}^{1} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ、ハロゲンまたは水酸基で置換されていてもよいアルキルであり、

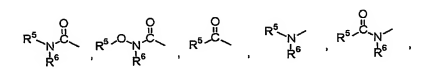
 $R^{1\ 3}$ は(1)ハロゲン、水酸基、置換されていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボキシ、置換されていてもよいアミノおよび置換されていてもよいイミノから選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、(2)アルケニル、または(3)複素環式基である請求項1記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

【請求項5】

環Aがベンゼン、チオフェンまたはピリジンであり、

環Bが(1)ベンゼン、(2)チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2,3ージヒドロインドールおよび1,4ーベンゾジオキサンから選ばれる複素環、または(3)シクロヘキセンであり、

R¹ が下式から選ばれる基であり、



R³ が下式から選ばれる基であり、

 R^5 は (1) 水素、 (2) 下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

または(3)水酸基で置換されていてもよいアリールと縮合したシクロアルキルであり、 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、ヒドロキシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

R⁷ が水素またはアルキルであり、

 R^8 、 R^9 、 $R^{1\,\,0}$ および $R^{1\,\,1}$ が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアルキルであり、

 R^{1} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

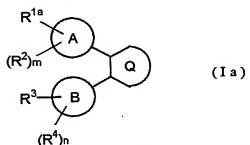
mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 がシアノ、ニトロ、水酸基、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシであり、

 R^{13} が(1)ハロゲン、水酸基、ハロゲンならびにフェニルから選ばれる基で置換されていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボキシ、フェニルで置換されていてもよいアミノおよびアルコキシならびに水酸基で置換されていてもよいイミノから選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、(2)アルケニルまたは(3)4,5-ジヒドロオキサゾール-2-イルである請求項1記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

【請求項6】

式(Ia)

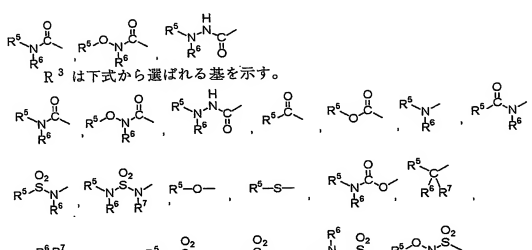


「式中、環Aはベンゼンまたは複素環を示す。

環Bはベンゼン、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。

環Qは下式から選ばれる基を示す。

R¹aは下式から選ばれる基を示す。



 R^5 および R^6 は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2) 置換されていてもよいアルキル、(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4) 置換されていてもよいアリール、もしくは(5) アルコキシカルボニルを示すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 R^7 は (1) 水素、 (2) 置換されていてもよいアルキル、 (3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、 (4) 置換されていてもよいアリール、または (5) アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 R^2 および R^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、mが 2 の時、2 つの R^2 は同一または異なっていてもよく、nが 2 の時、2 つの R^4 は同一または異なっていてもよい。

また、 R^{1} 2 2 がそれぞれ一緒になって、環A とともに、下式の基を形成してもよい。

また、 R^3 と R^4 がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 R^{13} は(1)置換されていてもよいアルキル、(2)シアノ、(3)水素、(4)ハロゲン、(5)置換されていてもよいアミノ、(6)アルケニル、(7)置換されていてもよいカルバモイル、(8)アルコキシカルボニル、(9)カルボキシまたは(10)複素環式基を示す。

(ただし、(i)環Aおよび環Bがベンゼン環であり、 環口が、

であり、

 R^3 が 2 位に置換した水酸基、アルコキシまたはシクロアルキルオキシであり、

R⁴ が6位に置換したメトキシであり、

 R^{13} がアルコキシカルボニルまたはカルボキシである化合物、

 $(i\ i)\ N-(3-4)プロポキシプロピル)-4-(3-4) チャー5-フェニルー<math>1\ H$ ーピラゾールー1ーイル) ベンズアミド、

 $(i\ i\ i)$ 4 - $(1-(4-アミノスルホニルフェニル) - 3-ジフルオロメチル<math>-1\ H$ - ピラゾール-5-イル) ベンズアミド、および

(i v) 4-[5-(4-クロロフェニル) -3-(3-ヒドロキシプロピル) -1 H-ピラゾールー1-イル〕-N-メチルベンゾヒドロキサム酸

を除く。)〕

により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩。

【請求項7】

 R^{5} 、 R^{6} および R^{7} における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式から選 ばれる基である請求項6に記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

R12,0 R⁸/S N=C- 複素環式基

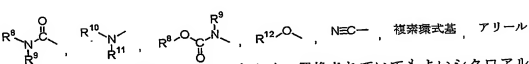
(式中、 R^8 および R^9 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシア ルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、そ れらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。R¹ 0 および R^{1} は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アルキ ルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 \mathbb{R}^{1} は水素、アルキル、ヒドロキシ アルキルまたは複素環式基を示す。)

【請求項8】

環Bがベンゼンまたは複素環であり、 R^{1 a} が下式から選ばれる基であり、

R³が、下式から選ばれる基であり、

 R^5 が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、



(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または(4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それら が結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 \mathbb{R}^7 が、水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであるか、あるいは R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とと もに置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアル キル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^{1} 2 が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルである請求項6記載の化合物またはその 製薬上許容し得る塩。

【請求項9】

環Aがベンゼン、チオフェンまたはピリジンであり、

環Bが(1) ベンゼンまたは(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2, 3 ージヒドロインドール、2,3ージヒドロベンゾフランおよび1,4ーベンゾジオキサン から選ばれる複素環であり、

R¹ a が下式から選ばれる基であり、

R³ が下式から選ばれる基であり、

R⁵が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または(4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それら が結合している原子とともに、ヒドロキシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成 してもよく、

 R^7 が水素またはアルキルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシ アルキルであり、

 R^{12} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは水酸基で置換されていてもよいアルキルであり、

 $R^{1 \ 3}$ は(1)ハロゲン、水酸基、置換されていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボ

キシ、置換されていてもよいアミノおよび置換されていてもよいイミノから選ばれる基で 置換されていてもよいアルキル、(2)アルケニル、または(3)複素環式基である請求 項6記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

【請求項10】

環Aがベンゼンまたはピリジンであり、

環Bが(1) ベンゼン、または(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェンおよび 1,4-ベンゾジオキサンから選ばれる複素環であり、 R^{1 a} が下式から選ばれる基であり、

$$R^{5}$$
—O— , 水素 , R^{5} , N , R^{5} , N , N

R³が下式から選ばれる基であり、

 R^{5} は(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

または(3)水酸基で置換されていてもよいアリールと縮合したシクロアルキルであり、 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、ヒドロ キシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^7 が水素またはアルキルであり、

 R^8 、および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシア ルキルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシ アルキルであり、

 R^{1} 2 が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 \mathbb{R}^2 および \mathbb{R}^4 がシアノ、ニトロ、水酸基、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシであ

 \mathbb{R}^{1} が(1)ハロゲン、水酸基、ハロゲンならびにフェニルから選ばれる基で置換さ れていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボキシ、フェニルで置換されていてもよいアミ ノおよびアルコキシならびに水酸基で置換されていてもよいイミノから選ばれる基で置換 されていてもよいアルキル、(2)アルケニルまたは(3) 4, 5 – ジヒドロオキサゾー ルー2-イルである請求項6記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

【請求項11】

請求項6~10のいずれかに記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩からなる医薬

【請求項12】

高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬である請求項11記載の医薬。

【請求項13】

頻尿または尿失禁の予防および/または治療剤である請求項1~5および請求項12の いずれかに記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

【書類名】明細書

【発明の名称】高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬

【技術分野】

[0001]

本発明は、頻尿、尿失禁、脳梗塞、クモ膜下出血等の疾患の治療に有用な高コンダクタ ンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬に関する。

【背景技術】

[0002]

カリウムチャネルを含むイオンチャネルはすべての哺乳類細胞に認められ、それらはさ まざまな生理学的プロセスおよび正常な細胞のホメオスタシス(恒常性)の調節に関わる ものである。カリウムチャネルは一般に細胞の静止膜電位を制御し、またカリウムイオン の外向きの流れが細胞の脱分極後の原形質膜を再分極させる。

[0003]

カリウムチャネルのサプタイプには多くのものがある。生理学的見地からは、maxi - Kチャネルは重要なサブタイプの1つであり、これは高コンダクタンス型カルシウム感 受性カリウムチャネル(BKチャネル)と規定され、神経組織および平滑筋中に存在する 。細胞内カルシウム濃度および膜電位がこれら高コンダクタンス型カルシウム感受性カリ ウムチャネルを制御する。例えば、高コンダクタンス型カルシウム感受性カリウムチャネ ルは、細胞内カルシウム濃度の増加または膜の脱分極(電位の変化)によって、カリウム イオンの外向きの流出を可能にするように開放され、膜の脱分極及びそれに伴う細胞内カ ルシウム濃度上昇に対して抑制的に作用する。細胞内カルシウム濃度の上昇は、神経伝達 物質の放出、平滑筋の収縮、ある種の細胞型の増殖等のプロセスに必要とされる。従って 、maxi-Kチャネルを開口させる作用を有する薬物によって、神経細胞の興奮性を減 弱させたり、神経末端からの伝達物質の放出を抑制したり、平滑筋の収縮を抑制する結果 、脳梗塞、クモ膜下出血、頻尿・尿失禁等の疾患の治療が期待される。

[0004]

また、BKチャネルを開口させる薬物は、勃起不全などの性的機能不全の治療薬になり うることが示唆されている(特許文献1)。

高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬としては、例えば、ピロール誘 導体(例えば、特許文献 2 参照。)、フラン誘導体(例えば、特許文献 3 参照。)、窒素 原子がフェニル基又はベンジル基で置換されている含窒素 5 員環誘導体(例えば、特許文 献4参照。)、ジフェニルトリアゾール誘導体(例えば、非特許文献1参照。)等、種々 報告されている。

一方、セレコキシブ(Celecoxib)、バルデコキシブ(valdecoxib)等のシクロオキシ ゲナーゼ2阻害剤は慢性関節リウマチなどの炎症関連疾患の治療剤として用いられている が、これら化合物の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬としての用途 は何ら報告されていない(例えば、特許文献 5、特許文献 6 参照。)。

また、関連化合物として、ニューロテンシン受容体親和剤およびシクロオキシゲナーゼ 阻害剤として有用なピラゾール誘導体が知られている(特許文献7、8、非特許文献2、 3 参照。)。

【特許文献1】国際公開第00/34244号パンフレット

【特許文献2】国際公開第96/40634号パンフレット

【特許文献3】特開2000-351773号公報

【特許文献4】国際公開第98/04135号パンフレット

【特許文献5】特表平9-506350号公報

【特許文献6】特表平9-500372号公報

【特許文献7】特表平11-504624号公報

【特許文献8】特開昭63-022080号公報 【非特許文献1】 ジャーナル オプ メディシナル ケミストリー (Journal of Med icinal Chemistry)、2002年、第45巻、p.2942-2952

【非特許文献 2 】 ジャーナル オプ アメリカン ケミカル ソサイエティ (Journa

l of American Chemical Society)、1997年、第119巻、p.4882-4886

【非特許文献3】 ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (Journal of Med icinal Chemistry)、1997年、第40巻、p.1347-1365

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、優れた高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口作用を有し、頻 尿、尿失禁、脳梗塞、クモ膜下出血等の疾患の治療に有用な化合物を提供することにある

【課題を解決するための手段】

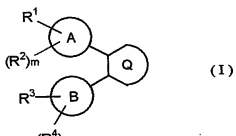
[0007]

前記課題を解決するために本発明者等は鋭意研究の結果、下式により表される化合物が 、優れた高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口作用を有することを見出し 、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、以下の通りである。

[0008]

1. 式(I)



 $(R^4)_n$

[式中、環Aはベンゼンまたは複素環を示す。

環Bはベンゼン、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。

環Qは下式から選ばれる基を示す。

 R^1 および R^3 は同一または異なって、それぞれ下式から選ばれる基を示す。

$$R^6 R^7$$
 $R^5 - C = C -$ R^6 $R^5 - R^5 - C = C -$ R^6 R^6 R^6 R^6 R^6 R^6 R^6 R^6 R^6 R^6

 $R^{\,5}$ および $R^{\,6}$ は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2)置換されていても よいアルキル、(3)アリールと縮合されていてもよく、置換されていてもよいシクロア ルキル、(4)置換されていてもよいアリール、もしくは(5)アルコキシカルボニルを 示すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子ととも

に、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 \mathbb{R}^7 は(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3) アリールと縮合され ていてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4) 置換されていてもよいアリ ール、または(5)アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは、同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 R^2 および R^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、 m が 2 の時、 2 つの R 2 は同一または異なっていてもよく、nが2の時、2つのR4 は同一または異なっていても

また、 R^1 と R^2 がそれぞれ一緒になって、環Aとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

また、 R^3 と R^4 がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 R^{13} は (1) 置換されていてもよいアルキル、(2) シアノ、(3) 水素、(4) ハ ロゲン、(5)置換されていてもよいアミノ、(6)アルケニル、(7)置換されていて もよいカルバモイル、 (8) アルコキシカルボニル、 (9) カルボキシまたは (10) 複 素環式基を示す。

(ただし、環Aはベンゼン環であり、

環Bはベンゼン環、ピリジンまたはシクロアルカンであり、

環Qは、

(式中、 R^{13} はハロゲン、アルキルまたはハロアルキルである。) であり、

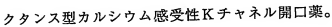
 R^1 がスルファモイルまたはアルキルスルホニルであり、

 R^3 は水素、アルキルまたはアルコキシであり、

mが1であって R^2 がハロゲンであるか、またはmが0であり、

nが1であって R^4 がハロゲン、アルコキシまたはアルキルであるか、またはnが0であ

る化合物を除く。)〕 により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩を有効成分として含有する高コンダ



[0009]

 $2.~R^{5}$ 、 R^{6} および R^{7} における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式か ら選ばれる基である前記1に記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口

N≡C— 複素環式基 R12,0 R8,S

〔式中、 R^8 および R^9 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシア ルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、そ れらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。 ${\sf R}^{\,1}$ 0 および R^{1} は、同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アル キルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 $R^{1/2}$ は水素、アルキル、ヒドロキ シアルキルまたは複素環式基を示す。〕

[0010]

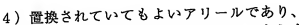
3. 環Bがベンゼン、複素環またはシクロアルケンであり、

 R^1 が下式から選ばれる基であり、

R³が、下式から選ばれる基であり、

 R^5 が (1) 水素、 (2) 下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または (



 R^6 が水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形。 成してもよく、

 R^7 が、水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであるか、あるいは R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とと もに置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアル キル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^{1} 2 が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルである前記1記載の高コンダクタンス型 カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

[0011]

4. 環Bが(1) ベンゼンまたは(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2 3-ジヒドロインドール、2,3-ジヒドロベンゾフランおよび1,4-ベンゾジオキ サンから選ばれる複素環または(3)シクロヘキセンであり、

R¹ が下式から選ばれる基であり、

R³が下式から選ばれる基であり、

 R^5 が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または (4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それら が結合している原子とともに、ヒドロキシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成 してもよく、

 R^7 が水素またはアルキルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシ アルキルであり、

 R^{1} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは水酸基で置換されていてもよいアルキルであり、

 $R^{1\ 3}$ は(1)ハロゲン、水酸基、置換されていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボ キシ、置換されていてもよいアミノおよび置換されていてもよいイミノから選ばれる基で 置換されていてもよいアルキル、(2)アルケニル、または(3)複素環式基である前記 1記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性 K チャネル開口薬。

[0012]

5. 環Aがベンゼン、チオフェンまたはピリジンであり、

環Bが(1) ベンゼン、(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2, 3-ジ ヒドロインドールおよび1,4-ベンゾジオキサンから選ばれる複素環、または(3)シ クロヘキセンであり、

R¹ が下式から選ばれる基であり、

$$R^{5}-O-$$
 , 水素 , R^{5} ,

R³が下式から選ばれる基であり、

 R^5 は(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

または(3)水酸基で置換されていてもよいアリールと縮合したシクロアルキルであり、 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、ヒドロ キシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

R⁷が水素またはアルキルであり、

 R^8 、 R^9 、 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまた はヒドロキシアルキルであり、

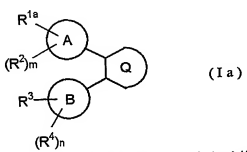
 $R^{1/2}$ が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 がシアノ、ニトロ、水酸基、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシであ

 $\mathbb{R}^{1/3}$ が(1)ハロゲン、水酸基、ハロゲンならびにフェニルから選ばれる基で置換さ れていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボキシ、フェニルで置換されていてもよいアミ ノおよびアルコキシならびに水酸基で置換されていてもよいイミノから選ばれる基で置換 されていてもよいアルキル、 (2) アルケニルまたは (3) 4, 5 – ジヒドロオキサゾー ルー2-イルである前記1記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬

[0013]6. 式(Ia)



[式中、環Aはベンゼンまたは複素環を示す。

環Bはベンゼン、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。

環Qは下式から選ばれる基を示す。

R¹aは下式から選ばれる基を示す。

R³は下式から選ばれる基を示す。

$$R^{6}R^{7}$$
 水素 R^{5} N^{5} R^{5} N^{5} R^{5} N^{5} N^{5}

 $R^{\,5}$ および $R^{\,6}$ は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2)置換されていても よいアルキル、(3)アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアル キル、(4) 置換されていてもよいアリール、もしくは(5) アルコキシカルボニルを示 すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに 、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 R^7 は(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3)アリールと縮合して いてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4) 置換されていてもよいアリー ル、または (5) アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 R^2 および R^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、 ${\sf m}$ が2の時、2つの ${\sf R}$ 2 は同一または異なっていてもよく、nが2の時、2つのR⁴は同一または異なっていても

また、 R^{1} a と R^{2} がそれぞれ一緒になって、環Aとともに、下式の基を形成してもよ 61

また、 R^3 と R^4 がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 \mathbb{R}^{1} 3 は(1)置換されていてもよいアルキル、(2)シアノ、(3)水素、(4)ハ ロゲン、(5) 置換されていてもよいアミノ、(6) アルケニル、(7) 置換されていて もよいカルバモイル、(8)アルコキシカルボニル、(9)カルボキシまたは(10)複 素環式基を示す。

(ただし、(i)環Aおよび環Bがベンゼン環であり、 環Qが、

であり、

R³が2位に置換した水酸基、アルコキシまたはシクロアルキルオキシであり、

R⁴が6位に置換したメトキシであり、

 R^{13} がアルコキシカルボニルまたはカルボキシである化合物、

 $(i\ i)\ N-(3-4ソプロポキシプロピル)-4-(3-メチルー5-フェニルー<math>1\ H$ - ピラゾールー 1 - イル) ベンズアミド、

 $(i\ i\ i)\ 4-(1-(4-アミノスルホニルフェニル) -3-ジフルオロメチル-1H$ -ピラゾール-5-イル) ベンズアミド、および

 $(i\ v)\ 4-(5-(4-クロロフェニル) -3-(3-ヒドロキシプロピル) -1 H-$ ピラゾールー1ーイル] -N-メチルベンゾヒドロキサム酸

を除く。)〕

により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩。

[0014]

7. R^5 、 R^6 および R^7 における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式か ら選ばれる基である前記6に記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

アリール R12,0 複素環式基 NEC-R⁸/S、

(式中、 R^8 および R^9 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシア ルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、そ れらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。 $R^{\,1}$ 0 および R^{1} 1 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アルキ ルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 \mathbb{R}^{1} は水素、アルキル、ヒドロキシ アルキルまたは複素環式基を示す。)

[0015]

8. 環Bがベンゼンまたは複素環であり、 R¹aが下式から選ばれる基であり、

 R^3 が、下式から選ばれる基であり、

 $R^{\,5}$ が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または (4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それら が結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^7 が、水素、アルキルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^8 および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであるか、あるいは R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とと もに置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシアル キル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルであり、

 R^{1} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルである前記6記載の化合物またはその製 薬上許容し得る塩。

[0016]

9. 環Aがベンゼン、チオフェンまたはピリジンであり、

環Bが(1) ベンゼンまたは(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェン、2,3 ージヒドロインドール、2,3ージヒドロベンゾフランおよび1,4ーベンゾジオキサン から選ばれる複素環であり、

R¹ªが下式から選ばれる基であり、

R³が下式から選ばれる基であり、

 R^5 が(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

(3) アリールと縮合していてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、または(4) 置換されていてもよいアリールであり、

 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、それら が結合している原子とともに、ヒドロキシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成 してもよく、

R⁷が水素またはアルキルであり、

R⁸ およびR⁹ が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシアル キルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシ アルキルであり、

 R^{12} が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 が同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは水酸基で置換されていてもよいアルキルであり、

 $\mathbb{R}^{1\ 3}$ は(1)ハロゲン、水酸基、置換されていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボ キシ、置換されていてもよいアミノおよび置換されていてもよいイミノから選ばれる基で 置換されていてもよいアルキル、(2)アルケニル、または(3)複素環式基である前記 6記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

[0017]

10. 環Aがベンゼンまたはピリジンであり、

環Bが(1) ベンゼン、または(2) チオフェン、ピリジン、ベンゾチオフェンおよび 1,4-ベンゾジオキサンから選ばれる複素環であり、

R^{1 a} が下式から選ばれる基であり、

R³が下式から選ばれる基であり、

 R^{5} は(1)水素、(2)下式から選ばれる基で置換されていてもよいアルキル、

または(3)水酸基で置換されていてもよいアリールと縮合したシクロアルキルであり、 R^6 が水素またはアルキルであるか、あるいは R^5 および R^6 が一緒になって、ヒドロ キシアルキルで置換されていてもよい複素環を形成してもよく、

R⁷が水素またはアルキルであり、

 R^8 、および R^9 が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシア ルキルであり、

 R^{10} および R^{11} が同一または異なって、それぞれ水素、アルキルまたはヒドロキシ アルキルであり、

 R^{1} 2 が水素、アルキル、ヒドロキシアルキルまたは複素環式基であり、

mおよびnが同一または異なって、それぞれ0または1であり、

 R^2 および R^4 がシアノ、ニトロ、水酸基、ハロゲン、アルキルまたはアルコキシであ

 \mathbb{R}^{13} が(1)ハロゲン、水酸基、ハロゲンならびにフェニルから選ばれる基で置換さ れていてもよいアルコキシ、シアノ、カルボキシ、フェニルで置換されていてもよいアミ ノおよびアルコキシならびに水酸基で置換されていてもよいイミノから選ばれる基で置換 されていてもよいアルキル、(2) アルケニルまたは(3) 4, 5-ジヒドロオキサゾー ルー2-イルである前記6記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

[0018]

11. 前記6~10のいずれかに記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩からなる **医薬。**

[0019]

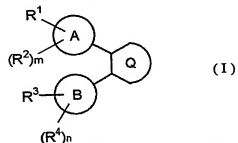
12. 高コンダクタンス型カルシウム感受性 K チャネル開口薬である前記11記載の医

[0020]

13. 頻尿または尿失禁の予防および/または治療剤である前記1~5および前記12 のいずれかに記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

[0021]

14. 式(I)



[式中、環Aはベンゼンまたは複素環を示す。

環Bはベンゼン、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。 環Qは下式から選ばれる基を示す。

 R^1 および R^3 は同一または異なって、それぞれ下式から選ばれる基を示す。

 R^5 および R^6 は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2)置換されていても よいアルキル、(3)アリールと縮合されていてもよく、置換されていてもよいシクロア ルキル、(4) 置換されていてもよいアリール、もしくは(5) アルコキシカルボニルを 示すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子ととも に、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 R^7 は(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3)アリールと縮合され

ていてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアリ ール、または (5) アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは、同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 R^2 および R^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、mが2の時、2つのR2 は同一または異なっていてもよく、 n が 2 の時、 2 つの R 4 は同一または異なっていても よい。

また、 R^1 と R^2 がそれぞれ一緒になって、環Aとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

また、R³とR⁴がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 R^{13} は (1) 置換されていてもよいアルキル、(2) シアノ、(3) 水素、(4) ハ ロゲン、 (5) 置換されていてもよいアミノ、 (6) アルケニル、 (7) 置換されていて もよいカルバモイル、(8) アルコキシカルボニル、(9) カルボキシまたは(10) 複 素環式基を示す。

(ただし、環Aはベンゼン環であり、

環Bはベンゼン環、ピリジンまたはシクロアルカンであり、

環Qは、

(式中、 R^{13} はハロゲン、アルキルまたはハロアルキルである。) であり、

 R^1 がスルファモイルまたはアルキルスルホニルであり、

 R^3 は水素、アルキルまたはアルコキシであり、

mが1であって R^2 がハロゲンであるか、またはmが0であり、

nが1であって R^4 がハロゲン、アルコキシまたはアルキルであるか、またはnが0であ る化合物を除く。)〕

により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩。

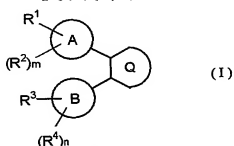
[0022]

 $15.~{
m R}^5$ 、 ${
m R}^6$ および ${
m R}^7$ における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式

から選ばれる基である前記14に記載の化合物またはその製薬上許容し得る塩。

ルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、そ れらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。 R¹ 0 および R 1 1 は、同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アルキルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 R 1 2 は水素、アルキル、ヒドロキ シアルキルまたは複素環式基を示す。〕

[0023]16. 式(I)



[式中、環Aはベンゼン環または複素環を示す。

環Bはベンゼン環、複素環、シクロアルカンまたはシクロアルケンを示す。 環Qは下式から選ばれる基を示す。

$$\mathbb{N}^{-\mathbb{N}}$$
 \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{13} \mathbb{R}^{13}

 R^1 および R^3 は同一または異なって、それぞれ下式から選ばれる基を示す。

 $R^{\,5}$ および $R^{\,6}$ は同一または異なって、それぞれ(1)水素、(2) 置換されていても よいアルキル、(3)アリールと縮合されていてもよく、置換されていてもよいシクロア ルキル、(4) 置換されていてもよいアリール、もしくは(5) アルコキシカルボニルを 示すか、または(6) R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子ととも に、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。

 R^7 は(1)水素、(2)置換されていてもよいアルキル、(3)アリールと縮合され ていてもよく、置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアリ ール、または (5) アルコキシカルボニルを示す。

mおよびnは、同一または異なって、それぞれ0、1または2を示す。

 \mathbb{R}^2 および \mathbb{R}^4 は同一または異なって、それぞれシアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ 、ハロゲンまたは置換されていてもよいアルキルを示す。但し、 m が2の時、2つの R^2 は同一または異なっていてもよく、nが2の時、2つのR⁴は同一または異なっていても よい。

また、 R^1 と R^2 がそれぞれ一緒になって、環A とともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

また、R³とR⁴がそれぞれ一緒になって、環Bとともに、下式から選ばれる基を形成 してもよい。

pは1~3の整数を示す。

 \mathbb{R}^{1} 3 は(1)置換されていてもよいアルキル、(2)シアノ、(3)水素、(4)ハ ロゲン、 (5) 置換されていてもよいアミノ、 (6) アルケニル、 (7) 置換されていて もよいカルバモイル、(8) アルコキシカルボニル、(9) カルボキシまたは(10)複 素環式基を示す。〕

により表される化合物またはその製薬上許容し得る塩を有効成分として含有する高コンダ クタンス型カルシウム感受性Kチャネル開口薬。

[0024]

 $1.7.~R^{5}$ 、 R^{6} および R^{7} における置換されていてもよいアルキルの置換基が、下式 から選ばれる基である前記16に記載の高コンダクタンス型カルシウム感受性 K チャネル 開口薬。

N≡C— 複素環式基 R8/S R12,O

〔式中、 R^8 および R^9 は同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、ヒドロキシア ルキルまたはアルコキシカルボニルを示すか、または R^8 および R^9 が一緒になって、そ れらが結合している原子とともに、置換されていてもよい複素環を形成してもよい。 R^{1} 0 および R^{1} は、同一または異なって、それぞれ水素、アルキル、アルカノイル、アル キルスルホニルまたはアルコキシカルボニルを示す。 R 1 2 は水素、アルキル、ヒドロキ シアルキルまたは複素環式基を示す。〕

[0025]

以下、本明細書における各記号で表される基について説明する。

「アルキル」および「アルキルスルホニル」におけるアルキルとしては、例えばС1-6、好ましくはС1-4の直鎖または分枝鎖状のアルキルがあげられ、具体的には、メチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、1-メチルエチル、プチル、イソブチル、1-メ チルプロピル、ペンチル、ヘキシルなどがあげられる。

[0026]

「ヒドロキシアルキル」としては、例えばС1-6、好ましくはС1-4の直鎖または 分枝鎖状のアルキルにヒドロキシが置換したものがあげられ、具体的には、ヒドロキシメ チル、2ーヒドロキシエチル、3ーヒドロキシプロピル、4ーヒドロキシブチルなどがあ げられる。

[0027]

「アルコキシ」および「アルコキシカルボニル」におけるアルコキシとしては、例えば C_{1-6} 、好ましくは C_{1-4} の直鎖または分枝鎖状のアルコキシがあげられ、具体的に は、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシ、イソブトキシ、te r t ープトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどがあげられる。

[0028]

「ハロゲン」としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素があげられる。

[0029]

「アルカノイル」としては、例えばС1-6、好ましくはС1-4の直鎖または分枝鎖 状のアルカノイルがあげられ、具体的には、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリ ル、ペンタノイル、ヘキサノイルなどがあげられる。

[0030]

「ハロアルコキシ」としては、例えばС1-6、好ましくはС1-4のアルコキシにハ ロゲンが置換したものがあげられ、具体的にはクロロメトキシ、ジクロロメトキシ、フル オロメトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、2,2,2ートリフルオロ エトキシ、パーフルオロエトキシ、3-クロロプロポキシ、3-フルオロプロポキシ、4 ークロロブトキシ、4ーフルオロブトキシなどがあげられる。

[0031]

「アルケニル」としては、例えばС2-6、好ましくはС2-4の直鎖または分枝鎖状 のアルケニルがあげられ、具体的にはビニル、アリル、1-メチルー2-プロペニル、3 ープテニル、2ーペンテニル、3ーヘキセニルなどがあげられる。

[0032]

「アリール」としては、例えばС6-14、好ましくはС6-10の単環式、二環式ま たは三環式のアリールがあげられ、具体的には、フェニル、ナフチル、フェナントリル、 アンスリルなどがあげられ、特にフェニル、ナフチルが好ましい。

[0033]

「アラルキル」としては、例えばС1-6、好ましくはС1-4の直鎖または分枝鎖状 のアルキルにアリールが置換したものであって、具体的には、ベンジル、2-フェニルエ チル、1ーフェニルエチル、3ーフェニルプロピルなどがあげられる。

[0034]

「シクロアルキル」としては、C3-8、好ましくはC3-6のシクロアルキルがあげ られ、具体的にはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなど があげられる。「アリールと縮合したシクロアルキル」とは、С3-8、好ましくはС3 6 のシクロアルキルがアリール (好ましくはフェニル)と縮合したシクロアルキルがあ げられ、具体的にはインダニル、テトラリニルなどがあげられる。当該「シクロアルキル 」および「アリールと縮合したシクロアルキル」は置換されていてもよく、置換基として は水酸基、ハロゲン、C1-4アルキル、C1-4アルコキシなどがあげられ、好ましく は水酸基があげられる。置換されたアリール縮合シクロアルキルの具体例としては、2-ヒドロキシインダン-1-イルなどがあげられる。

[0035]

「複素環式基」としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1~ 4個のヘテロ原子を含有する、全体として5~10員の一部または全部が飽和していても よい単環式または二環式の複素環式基があげられる。

[0036]

単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる1~4個 の異項原子を含む、全体として5~7員の一部または全部が飽和していてもよい複素環式 基が好ましい例としてあげられる。当該単環式複素環式基としては、窒素原子、酸素原子 および硫黄原子から選ばれる1~4個の異項原子を含む、全体として5~7員の一部また は全部が飽和していてもよい複素環式基が好ましい例として挙げられ、具体例としては、 オキサゾリル、ピロリジニル、ピロリルピラゾリル、ピリジル、ピリミジニル、ピペリジ ル、ピペラジニル、モルホリル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフリル等があげら れる。

[0037]

二環式複素環式基としては、上記単環式複素環式基が同一または異なって2個縮合した 二環式複素環式基、あるいは上記単環式複素環式基とベンゼン環とが縮合した二環式複素 環式基が好ましい例としてあげられる。当該二環式複素環式基としては、上記単環式複素 環式基が同一または異なって2個縮合した二環式複素環式基、あるいは上記単環式複素環 式基とベンゼン環とが縮合した二環式複素環式基が好ましい例として挙げられ、具体例と してはジヒドロインドリル、テトラヒドロキノリル等が挙げられる。

[0038]

環Aおよび環Bにおける「複素環」としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原 子から選ばれる1~4個のヘテロ原子を含有する、全体として5~10員の一部または全 部が飽和していてもよい単環式または二環式の複素環があげられる。具体的には、チオフ ェン、フラン、ピロール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ベンブ [b] チオフェン、 ベンゾ [b] フラン、2, 3ージヒドロインドール、2, 3ージヒドロベンゾ [b] フラ ン、1, 4 ーベンゾジオキサン、キノリン、1, 5 ーベンゾジオキセピンがあげられる。

[0039]

環Bにおける「シクロアルカン」としては、例えばC3-8、好ましくはC3-6のシ クロアルカンがあげられ、具体的には、シクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン 、シクロヘキサンなどがあげられる。

[0040]

環Bにおける「シクロアルケン」としては、例えばС3-8、好ましくはС3-6のシ クロアルケンがあげられ、具体的には、シクロプロペン、シクロブテン、シクロペンテン 、シクロヘキセンなどがあげられる。

[0041]

 $\lceil R^5 および R^6 が一緒になって、それらが結合している原子とともに形成する複素環$ 」ならびに「 R^8 および R^9 が一緒になって、それらが結合している原子とともに形成す る複素環」としては、ヘテロ原子(窒素原子、酸素原子、硫黄原子など)を1個ないし2 個含有していてもよい、飽和された5~8員の単環式の複素環があげられ、具体的には、 ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、ホモピペリジンな どがあげられる。

[0042]

当該複素環は置換されていてもよく、置換基としては、(1)(i)ハロゲン、(i i)水酸基、(i i i)ハロアルコキシ、(i v)ハロゲン、アルキル、フェニル等により 置換されていてもよいアルコキシ、(v)アルキル等により置換されていてもよいカルバ モイル、 (vi) シアノ、 (vii) アルコキシカルボニル、 (viii) カルボキシ、 (i x) アルキル、フェニル等により置換されていてもよいアミノ、および (x) アルコ キシ、水酸基等により置換されていてもよいイミノ、から選ばれる基により置換されてい てもよいアルキル、(2)シアノ、(3)ハロゲン、(4)アルキル、アルカノイル、シ クロアルキル等により置換されていてもよいアミノ、(5)アルケニル、(6)アルコキ シ、水酸基等により置換されていてもよいイミノ、 (7) アルキル、アラルキル等により 置換されていてもよいカルバモイル、(8)アルコキシカルボニル、または(9)複素環 式基などがあげられる。

[0043]

当該置換された複素環のうち、好ましい置換基としては、ヒドロキシで置換されたアル キル、または窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子を1~3個有し ていてもよい5ないし6員の単環式複素環式基であり、特にヒドロキシメチル、ピリミジ ルが好ましい。

[0044]

 \mathbb{R}^5 、 \mathbb{R}^6 および \mathbb{R}^7 における置換アリールの置換基としては、ヒドロキシで置換され たアルキルが好ましく、具体例としては、2-ヒドロキシメチルフェニルがあげられる。

[0045]

 R^{5} 、 R^{6} および R^{7} における置換アルキルの置換基としては、下式から選ばれる基が あげられる。

このうち、(A)、(F)、(H)、(M)、(O)、(P)および(Q)が好ましく 、 (A) 、 (F) 、 (H) 、 (M) 、 (P) および (Q) が特に好ましい。 [0046]

 R^5 、 R^6 および R^7 における置換アルキルの置換基である複素環式基としては、ピリ ジル、ピラゾリルが好ましい。 $R^{1/2}$ における複素環式基としてはピリミジルが好ましい 。 R^{13} における複素環式基としては4,5 - ジヒドロオキサゾールが好ましい。

[0047]

R² およびR⁴ における置換アルキルの置換基としては、水酸基、アルコキシなどがあ げられ、当該置換アルキルの具体例としては、ヒドロキシメチル、2-ヒドロキシエチル 、メトキシメチルなどがあげられる。

[0048]

 R^{13} における置換アルキルの置換基としては、(1)ハロゲン、(2)水酸基、(3) ハロアルコキシ、 (4) ハロゲン、アルコキシ、フェニル等により置換されていてもよ いアルコキシ、 (5) アルキル等により置換されていてもよいカルバモイル、 (6) シア ノ、(7)アルコキシカルボニル、(8)カルボキシ、(9)アルキル、フェニル等によ り置換されていてもよいアミノ、または(10)アルコキシ、水酸基等により置換されて いてもよいイミノなどがあげられる。このうち、好ましくは、(1)ハロゲン、(2)水 酸基、(4)ハロゲン、アルコキシ、フェニル等により置換されていてもよいアルコキシ 、(6)シアノ、(8)カルボキシ、(9)アルキル、フェニル等により置換されていて もよいアミノ、 (10) アルコキシ、水酸基等により置換されていてもよいイミノがあげ られる。

[0049]

 \mathbb{R}^{1} 3 における置換アミノの置換基としては、アルキル、フェニルなどがあげられる。

[0050]

 \mathbb{R}^{1} 3 における置換カルバモイルの置換基としては、アルキルなどがあげられる。

[0051]

本発明化合物の薬理的に許容しうる塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭 化水素酸塩等の無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、シュウ酸塩、クエン酸塩、メタンスルホ ン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トシル酸塩、マレイン酸塩等の有機酸塩等が挙げられる 。また、カルボキシ等の酸性基を有する場合には塩基との塩(例えばナトリウム塩、カリ ウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩等のアルカリ土類金属塩、トリエチルアミン塩 等の有機塩基塩、リジン塩等のアミノ酸塩等)も挙げられる。

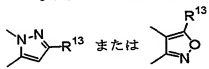
本発明化合物またはその薬理的に許容しうる塩には、その分子内塩、その水和物等の溶 媒和物のいずれもが含まれる。

[0052]

本発明化合物(I)に不斉炭素を有する場合は光学異性体が存在するが、本発明化合物 (I) は、それらいずれの異性体およびそれらの混合物をも包含する。さらに、本発明化 合物(I)に二重結合あるいはシクロアルカンジイルを有する場合は、シス体、トランス 体が存在し、本発明化合物(I)にカルボニルなどの不飽和結合を有する場合は互変異性 体として存在し、本発明化合物(I)は、それらいずれの異性体およびそれらの混合物を も包含する。

[0053]

本発明化合物(I)は、以下の方法により製造することができる。 なお、特に言及しない限り、環Qにおけるピラゾールまたはイソキサゾールとして、



を用いて以下の方法を説明するが、対応する原料を用いることにより、

の化合物も同様に製造することができる。

また、 R^1 に関する反応は、 R^3 についても同様に行うことができる。

[0054]

方法1: \mathbb{Q} のがピラゾールであり、 \mathbb{R}^{1} が置換されていてもよいアルキル、アルケニル または複素環式基である化合物は、以下の方法により製造することができる。

$$R^{3}$$
 R^{1}
 $R^{13a}COR$
 R^{3}
 $R^{13a}COR$
 R^{3}
 R^{13a}
 R^{13a}

(式中、R¹³ a は置換されていてもよいアルキル、アルケニルまたは複素環式基を示し 、Rはメトキシ、エトキシなどのアルコキシまたはイミダゾールを示し、他の記号は前記 と同義である。)

化合物(II)と化合物(III)との反応は、ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミ カル・ソサイエティ(J. Am. Chem. Soc.)、72巻、2948~2952頁、1950 年の方法に準じて、塩基(ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、水素化ナトリ ウムなど)の存在下で行うことができる。

化合物(IV)と化合物(V)またはその塩(塩酸塩など)とを溶媒(メタノール、エ タノール、イソプロピルアルコール、エチレングリコール、ジメチルホルムアミド、ジメ チルスルホキシド、酢酸、水またはそれらの混合物など)中、室温から溶媒の還流温度で 、 $1\sim 2$ 4 時間反応させることにより、化合物(I-a)および化合物(VI)の混合物 が得られる。得られた反応混合物を再結晶またはクロマトグラフィーに付すことによって 、化合物(I-a)を単離することができる。

[0055]

方法2:化合物 (I-a) は、以下の方法によっても製造することができる。

(式中、R'はメチル、エチルなどのC1-4アルキルを示し、Xはハロゲンまたは置換 されていてもよいアルキルスルホニルオキシ(好ましくはトリフルオロメタンスルホニル オキシ) などの脱離基を示し、Yは-B (OH) 2、-B (OR^a) 2または-Sn (R a) 3 を示し、R a はアルキルを示し、他の記号は前記と同義である。)

化合物(VII)と化合物(V)との反応は、方法1における化合物(IV)と化合物 (V) との反応と同様に行うことができる。

化合物 (VIII) を常法によりハロゲン化剤 (オキシ塩化リン、オキシ臭化リンなど)またはスルホニル化剤(無水トリフルオロメタンスルホン酸など)を用いて化合物(V III-a)とした後、化合物 (IX)をパラジウム触媒の存在下で反応させることによ り化合物(I-a)を製造することができる。パラジウム触媒としては、例えばテトラキ ス (トリフェニルホスフィン) パラジウム (0)、ビス (トリフェニルホスフィン) パラ ジウム (II) クロリド、パラジウム (II) アセテート等の 0 価または 2 価のパラジウ ム触媒を用いることができる。Yが-B(OH)2または-B(OR)2である化合物(IX)を用いて反応する場合は、塩基を存在させるのが好ましい。塩基としては、例えば 炭酸アルカリ金属、水酸化アルカリ金属、リン酸アルカリ金属、フッ化アルカリ金属等の 無機塩基や、トリエチルアミン等の有機塩基などを用いることができる。溶媒としては、 反応に悪影響を及ぼさないものであればいかなるものでもよく、例えばジメトキシエタン 、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミド、トル エン、ベンゼンまたはこれらの混合物があげられる。本反応の反応温度は、通常 6 $0 \sim 1$ 50℃、好ましくは80~120℃であり、反応時間は、通常1~24時間である。

[0056]

方法3: $\Re Q$ がピラゾールであり、 R^{13} がアミノ、ハロゲンである化合物は、以下の方 法により製造することができる。

$$R^1$$
 A N-N COOH クルチウス転位 R^2 M N-N NH-P¹ R³ B R^4 (I-b) R^4 (I-c)

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^{2} \mathbb{R}^{3} \mathbb{R}^{3

し、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-b)を溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、エチレングリコー ルジメチルエーテル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ジオキサンなど) 中、アルコール (tertープタノール、ベンジルアルコールなど) および塩基 (トリエ チルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなど)の存在下、アジ化剤(ジフェニルリン酸 アジドなど)と-20~150℃で30分から10時間反応させることにより、化合物(I-c)を製造することができる。なお、本反応におけるアジ化反応では、活性化剤(ク ロロ炭酸メチル、クロロ炭酸エチル、クロロ炭酸イソプロピル、クロロ炭酸イソブチル、 クロロ炭酸フェニルなど)とアジ化ナトリウムを用いることもできる。

化合物(I-c)を常法により酸(塩酸、トリフルオロ酢酸など)で処理するか、また は接触還元に付すことにより、化合物(I-c')が得られる。

化合物 (I-c')を溶媒(水、酢酸、塩酸、臭化水素酸、硝酸、希硫酸またはそれら の混合物)中、亜硝酸ナトリウム、亜硝酸、有機亜硝酸エステル(例えば、亜硝酸イソペ ンチル)などを用いてジアゾ化した後、求核試薬(ホウフッ化水素酸、塩酸-塩化第一銅 、臭化水素酸-臭化第一銅、ヨウ素、ヨウ化カリウム、ヨウ化ナトリウムなど) と反応さ せることにより、化合物(I-d)を製造することができる。反応温度は、通常-20~ 100℃であり、反応時間は、通常10分間から10時間である。

[0057]

方法 4 :環Qがピラゾールであり、 $R^{1\ 3}$ がカルバモイル、シアノ、イミノである化合物 は、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.) 40巻、1347 ~1365頁(1997年)、および特表平9-506350号公報に記載の方法に準じ て製造することができる。

[0058]

方法 5 : 環Qがイソキサゾールであり、 $R^{1\ 3}$ が置換されていてもよいアルキル、アルケ ニルまたは複素環式基である化合物(I-e)は、以下の方法により製造することができ る。

$$R^{1}$$
 A
 O
 B
 R^{3}
 $NH_{2}OH$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 $R^{13a}CO)_{2}O$
 $R^{13a}COR$
 $R^{13a}COR$

(XIII)

(式中、各記号は前記と同義である。)

 $(R^4)_n$

化合物(XI)は、化合物(X)をヒドロキシルアミンまたはその塩(塩酸塩など)と 溶媒(水;メタノール、エタノールまたはそれらの混合物など)中で行うことができる。 本反応の反応温度は、通常0℃から溶媒の還流温度、好ましくは室温から50℃であり、 反応時間は通常1~24時間である。なお、ヒドロキシルアミンの塩を用いる場合、アル カリ (炭酸水素ナトリウムなど) の存在下で行うことが好ましい。

 $(R^4)_n$

(I-e)

化合物(XI)を溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテルなど)中、塩基(n-プチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミドなど)の存在下で、化合物 (XII-a)、化合物(XII-b)または化合物(XII-c)と反応させることにより、化合物 (XIII) が得られる。本反応の反応温度は、通常−78℃から氷冷下であり、反応時 間は、通常1~24時間である。

化合物(XIII)を溶媒(メタノール、エタノール、ベンゼン、トルエン、キシレン 、クロロホルムなど)中、酸(塩酸、硫酸、p-トルエンスルホン酸など)と処理するこ とにより化合物 (I-e) が得られる。本反応の反応温度は通常0℃から溶媒の還流温度 であり、反応時間は通常1~24時間である。

[0059]

方法6:化合物(I-f)は、以下の方法により製造することもできる。

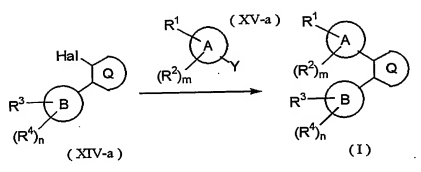
$$R^{13}$$
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{13}
 R^{13}
 R^{13}
 R^{13}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

(式中、各記号は前記と同義である。)

ケミカル・コミュニケーションズ (Chem. Commun.)、2001年、1558~59頁 に記載の方法に準じて製造できる化合物 (XIV) と化合物 (XV) とを、方法2におけ る化合物(VIIIーa)と化合物(IX)との反応と同様に行うことにより、化合物(I-f) を製造することができる。

[0060]

方法7:化合物(I)は、以下の方法により製造することができる。

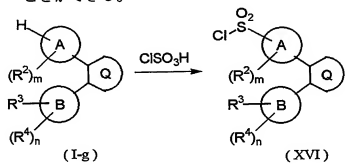


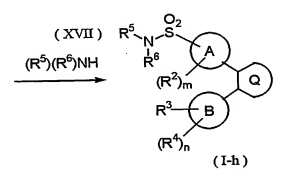
(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(XIV-a)と化合物(XV-a)との反応は、化合物(VIII-a)と化 合物 (IX) との反応と同様に行うことができる。

[0061]

方法8:R¹が-SO₂N(R⁵)(R⁶)である化合物は、以下の方法により製造する ことができる。





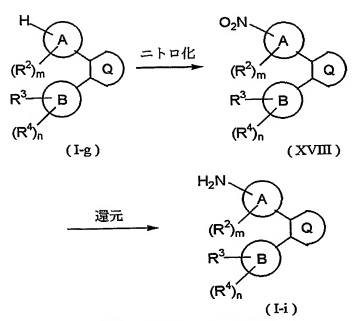
(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-g)を溶媒(クロロホルム、塩化メチレンなど)中、クロロ硫酸と氷冷下 ~溶媒の還流温度、好ましくは室温にて、1~48時間処理することにより、化合物(X VI) が得られる。

化合物 (XVI) と化合物 (XVII) とを、必要に応じて塩基 (トリエチルアミンな ど)の存在下、または過剰量の化合物(XVII)を用いて、氷冷下から室温で1~24 時間反応させることにより化合物(I-h)が得られる。

[0062]

方法 $9:R^1$ が $-NH_2$ である化合物は、方法 6 、7 または以下の方法により製造するこ とができる。



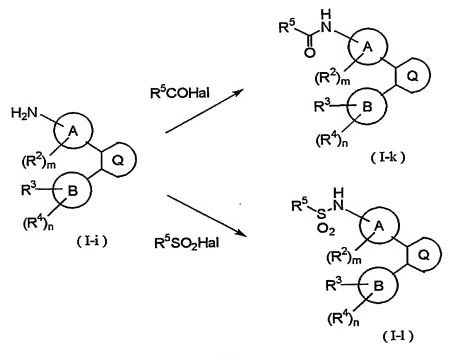
(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-g)を溶媒(酢酸、無水酢酸、濃硫酸、クロロホルム、ジクロロメタン、 二硫化炭素、ジクロロエタン、またはそれらの混合物など)中または無溶媒で、硝酸、混 酸、硝酸アセチルなどと処理することにより化合物(XVIII)を製造することができ る。本反応の反応温度は、通常−20~100℃であり、反応時間は、通常30分間から 12時間である。

化合物(XVIII)を、溶媒(例えば、水、メタノール、エタノール、tert-ブ チルアルコール、テトラヒドロフラン、ジオキサン、酢酸エチル、酢酸、キシレン、ジメ チルホルムアミド、ジメチルスルホキシドまたはそれらの混合物)中、還元することによ り化合物(I-i)を製造することができる。還元反応としては、例えば水素化ホウ素ナ トリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化アルミニウムリチウム等の還元剤を用いるか、 金属(鉄、亜鉛、スズ等)による還元、遷移金属(パラジウムー炭素、酸化白金、ラネー ニッケル、ロジウム、ルテニウム等)を用いた接触還元などによっても行うことができる 。なお、接触還元を行う場合、水素源としてギ酸、ギ酸アンモニウム、1, 4ーシクロへ キサジエン等を使用することもできる。反応温度は、通常−20~150℃であり、反応 時間は、通常30分間から48時間である。

[0063]

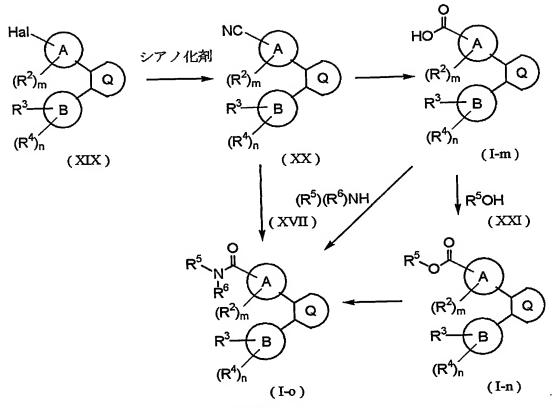
方法10:R¹ が-NHCOR⁵ または-NHSO₂ R⁵ である化合物は、方法6、7ま たは以下の方法により製造することができる。



(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-i)のN-rシル化反応およびN-zルホニル化反応は、溶媒中、塩基の存在下で行うことができる。溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、ベンゼン、ジクロロメタン、ジクロロエタン、クロロホルム、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、水またはそれらの混合物などがあげられる。塩基としては、例えば炭酸カリウム、炭酸水素カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水素化カリウム、トリエチルアミン、エチルジイソプロピルアミン、1,8ージアザビシクロ [5.4.0] ウンデカー7-エン、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジンがあげられる。本反応は、通常-80~150℃であり、反応時間は、通常30分から48時間である。

【0064】 方法11:R1 が-COOR5 または-CONH2 である化合物は、以下の方法により製造することができる。



(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(XIX)を溶媒(アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムア ミドまたはその混合物など)中、シアノ化剤(シアン化ナトリウム、シアン化第一銅など)と室温から100℃で1から24時間反応させることにより化合物(XX)を得ること ができる。また、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム触媒などを用い青酸 亜鉛、シアン化カリウムなどのシアノ化剤を用いることによっても化合物(XIX)を得 ることができる。

化合物(XX)を溶媒(水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、te r t ーブチルアルコール、エチレングリコール、ジエチレングリコールまたはそれらの混 合物など)中、酸(塩酸、硫酸など)またはアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ムなど)で加水分解することにより、化合物(I-m)を得ることができる。本反応の反 応温度は通常、-20~150℃であり、反応時間は通常、30分~48時間である。ま た、化合物(I-m)は方法 6 、 7 により製造することもできる。

化合物(I-o)、化合物(I-n)は次のいずれかの方法により製造することができ る。

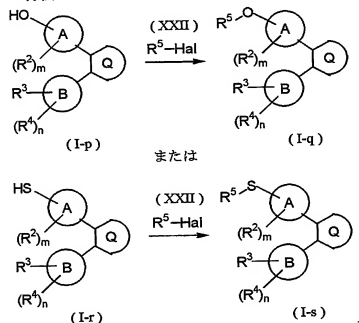
(1) 化合物 (I-m) をハロゲン化剤 (塩化チオニルなど) と処理して酸ハライドに変 換した後、化合物(XVII)または化合物(XXI)と塩基(炭酸水素ナトリウム、炭 酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなど)の存在下、-20℃から室温で30分か ら 2 4 時間反応させることにより化合物(I-o)または化合物(I-n)が得られる。 なお、化合物(XX)を溶媒(水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコール、 tertープチルアルコール、エチレングリコール、ジエチレングリコールまたはそれら の混合物など)中、アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど)で加水分解する ことにより、化合物 (I-o) における R^5 および R^6 が水素の化合物を得ることもでき る。

(2) 化合物 (I-m) を必要に応じて溶媒 (ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラ ン、ジオキサンなど)中、縮合剤(1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-エチ ルー3ー(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド、カルボニルジイミダゾール、 シアノリン酸ジエチルなど)の存在下で化合物 (XVII) または化合物 (XXI) と縮 合させることにより化合物(I-o)または化合物(I-n)が得られる。反応温度は通 常0℃から100℃であり、反応時間は通常30分から24時間である。なお、縮合剤を 用いる反応においては、必要に応じて1-ヒドロキシベンズトリアゾール、N-ヒドロキ シスクシンイミドなどの存在下で行うこともできる。

(3) 化合物 (I-m) を炭酸エステル (クロロ炭酸メチル、クロロ炭酸エチルなどとの 混合酸無水物)に変換した後、適当な溶媒(テトラヒドロフラン、トルエン、ニトロベン ゼンあるいはこれらの混合溶媒など)中、塩基(トリエチルアミン、ピリジンなど)の存 在下、室温から溶媒の還流温度で1から24時間、化合物(XVII)または化合物(X XI) と縮合させることにより化合物 (I-o) または化合物 (I-n) が得られる。

[0065]

方法 $12:R^1$ が $-O-R^5$ である化合物は、以下の方法により製造することができる。



(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-p)または化合物(I-r)を適当な溶媒(水、ジメチルスルホキシド、 ジメチルホルムアミド、トルエン、テトラヒドロフランまたはそれらの混合溶媒など)中 、塩基(水酸化ナトリウム、水素化ナトリウムなど)の存在下、化合物(XXII)と-20℃から溶媒の還流温度で1から24時間反応させることにより化合物(I-q)また は化合物(I-s)を得ることができる。

[0066]

方法 $13:R^1$ が $-SO_2-R^5$ である化合物は、方法6、7または以下の方法により製 造することができる。

$$\mathbb{R}^{5}$$
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{5}

(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-s)を適当な溶媒(酢酸、ジオキサン、クロロホルム、塩化メチレンまた はそれらの混合物など)中、酸化剤(メタクロロ過安息香酸、過酸化水素など)と0~1

00℃で30分から24時間反応させることにより、化合物 (I-t) が得られる。

【0067】 方法 $14:R^1$ が $-SO_2$ N (R^6) O R^5 もしくは-CON (R^6) O R^5 である化合物または R^1 が $-SO_2$ N H N (R^5) (R^6) もしくは-CONHN (R^5) (R^6) である化合物は、以下の方法により製造することができる。

または

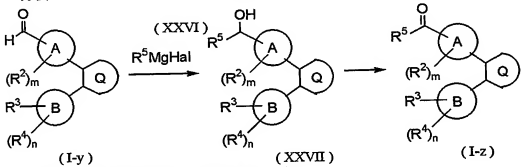
(式中、Halは塩素、臭素などのハロゲンを示し、他の記号は前記と同義である。) 化合物 (XVI-a) または化合物 (XXV) を化合物 (XXIII) と適当な溶媒 (水、酢酸エチル、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフランまたはこれら混合物など) 中、塩基 (トリエチルアミン、炭出証特2004-3105296

酸水素ナトリウム、炭酸カリウムなど)の存在下で、氷冷下から溶媒の還流温度で1~2 4時間反応させることにより、化合物(I-u)または化合物(I-w)が得られる。

また、化合物(XIVーa)または化合物(XXV)と化合物(XXIV)との反応も 上記と同様に行うことにより、化合物(I-v)または化合物(I-x)が得られる。

[0068]

方法 $15:R^1$ が $-COR^5$ である化合物は、以下の方法により製造することができる。

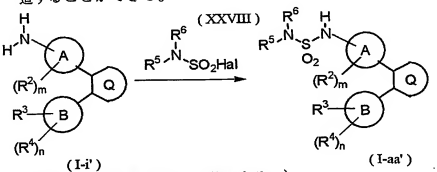


(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-y)を化合物(ХХVI)と溶媒(テトラヒドロフラン、ジエチルエーテ ル、エチレングリコールジメチルエーテル、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジオキサン など) 中、-20~100℃で30分~24時間グリニャール (Grignard) 反応に付すこ とにより、化合物(XXVII)が得られる。

化合物(XXVII)を酸化剤〔クロム酸ー硫酸、酸化クロム(VI)-硫酸-アセト ン (ジョーンズ (Jones) 試薬)、酸化クロム (VI) -ピリジン錯体 (コリンズ (Collins)試薬)、二クロム酸塩(二クロム酸ナトリウム、二クロム酸カリウムな ど) - 硫酸、クロロクロム酸ピリジニウム (PCC)、二酸化マンガン、ジメチルスルホ キシドー親電子活性化試薬(ジシクロヘキシルカルボジイミド、無水酢酸、五酸化リン、 三酸化硫黄ーピリジン錯体、無水トリフルオロ酢酸、塩化オキサリル、ハロゲン)、次亜 塩素酸ナトリウム、次亜塩素酸カリウム、亜臭素酸ナトリウムなど〕と−20~100℃ で30分~24時間反応させることにより、化合物(I-z)が得られる。

方法16:R¹ が-NHSO2N(R⁵)(R⁶)である化合物は、以下の方法により製 造することができる。



(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物(I-i')を化合物(XXVIII)と方法11と同様に反応させることによ り、化合物 (I-aa') が得られる。

[0070]

方法 17:R¹ が一OCON (R⁵) (R⁶) である化合物は、以下の方法により製造す ることができる。

HO
$$(R^2)_m$$
 Q
 R^5
 $COHal$
 R^5
 R^6
 R^6
 R^5
 R^6
 R^5
 R^6
 R^6
 R^5
 R^6
 R^6

(式中、各記号は前記と同義である。)

化合物 (I-p) を化合物 (XXIX) と方法11と同様に反応させることにより、化 合物 (I-bb) が得られる。

[0071]

方法 $18:R^1$ が $-C(R^7)=C(R^5)(R^6)$ である化合物は、以下の方法により 製造することができる。

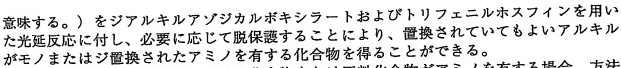
(式中、Р h はフェニルを示し、他の記号は前記と同義である。)

化合物 (I-z') を化合物 (XXX) と-20~150℃で30分~24時間、ウィ ッティッヒ (Wittig) 反応に付すことにより、化合物 (I-cc) が得られる。本反応に 用いられる溶媒としては、水、メタノール、エタノール、tertープチルアルコール、 テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、ジメチ ルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジオキサン、 塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、アセトニトリル等があげられる。本反応 に用いられる塩基としては、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t ertープトキシド、水素化ナトリウム、水素化カリウム、リチウムジイソプロピルアミ ド、プチルリチウム、リチウムヘキサメチルジシラザン、トリエチルアミン、ジイソプロ ピルエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザビシクロ〔4.3.0〕ウンデカー5-エ ンなどがあげられる。

[0072]

方法19:

- (1) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物に官能基(ヒドロキシ、アミ ノ、カルボキシなど)を有する場合は、有機合成化学において通常用いる保護基で保護し た後、反応を行うことができ、反応後、当該保護基を除去することにより、目的とする化 合物を得ることができる。なお、ヒドロキシの保護基としては、テトラヒドロピラニル、 トリメチルシリルなどがあげられ、アミノの保護基としては、tert-ブトキシカルボ ニル、ベンジルオキシカルボニルなどがあげられ、カルボキシの保護基としては、メチル 、エチルなどのアルキル、ベンジルなどがあげられる。
- (2) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物がアミノを有する場合、必要 に応じてアミノを保護した後、(i)塩基(水素化ナトリウム、トリエチルアミン、炭酸 ナトリウム、炭酸カリウムなど)の存在下でハロゲン化アルキル(当該アルキルはR⁵ R⁶ における置換されていてもよいアルキルを意味する。)と反応させるか、または(i i)アルコール(当該アルキル部は R^5 , R^6 における置換されていてもよいアルキルを



- (3) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物がアミノを有する場合、方法11における化合物(I-i)から)(I-k)への反応と同様にアシルハライドを用いて反応を行い、対応するアミドに変換することができる。
- (4)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がカルボキシを有する場合、 方法12における化合物(I-m)から(I-o)への反応と同様にアミンを用いて反応 を行い、対応するカルバモイルに変換することができる。
- (5)上記方法において、本発明化合物または原料化合物が二重結合を有する場合、遷移金属(白金、パラジウム、ロジウム、ルテニウム、ニッケル)触媒を用いた接触還元することにより、対応する単結合に変換することができる。
- (6)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がエステル基を有する場合、アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど)で加水分解することにより、対応するカルボキシに変換することができる。
- (7)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がカルバモイルを有する場合、無水トリフルオロ酢酸と反応させることにより、対応するニトリルに変換することができる。
- (8)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がカルボキシを有する場合、 縮合剤の存在下、2-ハロエチルアミンと反応させることにより、対応する4,5-ジヒ ドロオキサゾール-2-イルに変換することができる。
- (9)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がヒドロキシを有する場合、 ハロゲン化剤と処理することにより、対応するハロゲンに変換することができる。また、 本発明化合物または原料化合物がハロゲンを有する場合、アルコールと処理することによ り、対応するアルコキシに変換することができる。
- (10)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がエステルを有する場合、 還元剤(水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム 等の金属還元試薬、ジボランなど)を用いて還元することにより、対応するヒドロキシに 変換することができる。
- (11)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がヒドロキシを有する場合、酸化剤(方法16における酸化剤と同様)を用いて酸化することにより、アルデヒド、ケトン、カルボキシに変換することができる。
- (12)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がカルボニルまたはアルデヒドを有する場合、アミン化合物と還元剤(水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウムなど)の存在下で還元的アミノ化反応を行うことにより、モノまたはジ置換されていてもよいアミノメチルに変換することができる。
- (13)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がカルボニルまたはアルデヒドを有する場合、ウィッティッヒ (Wittig) 反応に付すことにより、二重結合に変換することができる。
- (14) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物がスルホンアミドを有する場合、アルコール(メタノール、エタノールなど)中、アルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど)と処理することにより、対応するスルホンアミドの塩(ナトリウム塩、カリウム塩など)に変換することができる。
- (15) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物がアルデヒドを有する場合、アルコール(メタノール、エタノールなど)中、塩基(炭酸水素ナトリウムなど)の存在下でヒドロキシルアミンまたはO-アルキルヒドロキシルアミンと反応させることにより、対応するイミンに変換することができる。
- (16)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がハロゲンを有する場合、 シアノ化剤(方法12におけるシアノ化剤と同様)と処理することにより、対応するシア ノ基に変換することができる。

(17)上記方法において、本発明化合物または原料化合物がハロゲンを有する場合、 テトラヘドロン (Tetrahedron) 、2002年、2041~2075頁に記載の方法に準 じて反応させることにより、対応するアミンに変換することができる。

(18) 上記方法において、本発明化合物または原料化合物がアルコキシカルボニルを 有する場合、N-ヒドロキシスクシンイミドと縮合させてスクシンイミドエステルとした 後、アミン化合物と反応させることにより、対応するカルバモイルに変換することができ る。また、スクシンイミドエステルを還元剤(水素化ホウ素ナトリウム等)で処理するこ とにより、対応するヒドロキシメチルに変換することができる。

[0073]

また、上記の製造において、製造される各化合物および各中間体は、通常の方法、例え ばカラムクロマトグラフィー、再結晶等で精製することができる。再結晶溶媒としては例 えばメタノール、エタノール、2ープロパノール等のアルコール溶媒、ジエチルエーテル 等のエーテル溶媒、酢酸エチル等のエステル溶媒、トルエン等の芳香族溶媒、アセトン等 のケトン溶媒、ヘキサン等の炭化水素溶媒、水等またはこれらの混合溶媒等が挙げられる 。また、本発明の化合物は常法に従って薬学上許容される塩にすることができ、その後再 結晶等を行うこともできる。

[0074]

本発明の化合物(I)またはその薬理学的に許容しうる塩は、当該化合物の治療上有効 量および薬理学的に許容される担体からなる医薬組成物に製剤化することができる。薬理 学的に許容される担体としては、希釈剤、結合剤(シロップ、アラビアゴム、ゼラチン、 ソルビット、トラガカント、ポリビニルピロリドン)、賦形剤(乳糖、ショ糖、コーンス ターチ、リン酸カリウム、ソルビット、グリシン)、滑沢剤(ステアリン酸マグネシウム 、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ)、崩壊剤(バレイショデンプン)および湿 潤剤 (ラウリル硫酸ナトリウム) 等を挙げることができる。

[0075]

本発明の化合物(I)またはその薬理的に許容しうる塩は、経口的または非経口的に投 与することができ、適当な医薬製剤として用いることができる。経口的に投与する場合の 適当な医薬製剤としては、例えば、錠剤、顆粒剤、カプセル剤、散剤などの固体製剤、あ るいは溶液製剤、懸濁製剤または乳化製剤などが挙げられる。非経口的に投与する場合の 適当な医薬製剤としては、坐剤、注射用蒸留水、生理食塩水またはブドウ糖水溶液などを 用いた注射剤または点滴製剤、あるいは吸入剤等が挙げられる。

本発明の化合物(I)またはその薬理的に許容し得る塩の投与量は、投与方法、患者の 年令、体重、状態或いは疾患の種類・程度によっても異なるが、通常、1日当り約0.1 ~ 50 mg/kg、とりわけ約0.1 ~ 30 mg/kg程度とするのが好ましい。

【発明の効果】

[0076]

本発明の化合物(I)またはその薬理的に許容し得る塩は、優れた高コンダクタンス型 カルシウム感受性Kチャネル開口作用を有し、細胞の膜電気ポテンシャルを過分極させる ので、例えば高血圧、早産、過敏性腸症候群、慢性心不全、狭心症、心筋梗塞、脳梗塞、 クモ膜下出血、脳血管スパスム、大脳低酸素症、末梢血管障害、不安、雄性禿頭症、勃起 不全、糖尿病、糖尿病性末梢神経障害、その他の糖尿病性合併症、不妊症、尿路結石とそ れに伴う疼痛、頻尿、尿失禁、夜尿症、喘息、慢性閉塞性肺疾患(COPD)、喘息もし くは慢性閉塞性肺疾患(COPD)に伴う咳、脳卒中、脳虚血、外傷性脳障害等の予防、 軽減及び/又は治療薬として有用である。

[0077]

本発明化合物のうち好ましい化合物は、頻尿または尿失禁の予防または治療効果を示す 投与量において、シクロオキシゲナーゼ阻害作用に基づく副作用(消化管障害等)を実質 的に示さない。そのため、優れた頻尿または尿失禁の予防または治療薬として使用するこ とができる。

[0078]

なお、シクロオキシゲナーゼ阻害作用および抗炎症作用は、いずれも公知の薬理試験方 法により測定することができる。例えば、シクロオキシゲナーゼ阻害作用(in vitro)の濃 度は、プロスタグランジンスクリーニングEIAキット(CAYMAN社製)、トロンボキサンB 2 EIAキット (CAYMAN社製) 等を用いて測定することができる。また、抗炎症作用の投与 量は、例えばJournal of Medicinal Chemistry、1992年、第35巻、p.3691-3698、およびN ouroreport、1997年、第8巻、p.2179-2182等に記載のカラゲニン炎症モデルを用いて測定 することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0079]

以下、本発明を実施例、参考例により詳細に説明するが、本発明はこれらにより何ら限 定されるものではない。

なお、実施例、参考例において使用される略号は、それぞれ以下の意味を表す。

THF:テトラヒドロフラン

DMF:ジメチルホルムアミド

Me:メチル

Et:エチル

t-Bu:tert-ブチル

T f : トリフルオロメタンスルホニル

Boc:tertーブトキシカルボニル

Bn:ベンジル

Ph:フェニル

【実施例】

[0080]

実施例1

4, 4, 4-トリフルオロー1-(4-メチルフェニル)ブタンー1, 3-ジオン(2 30mg, 1.00mmol)と3-メチルフェニルヒドラジン塩酸塩(174mg, 1 . 10mmol)のエタノール(5ml)溶液を20時間加熱還流した。反応液を冷却後 、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 95:5 \rightarrow 90:10) で精製することにより、1-(3-メチルフェニル)-5-(4 -メチルフェニル)-3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラゾール(<math>298mg, 94%)を粉末として得た。

 $MS:317[M+H]^+, APCI(MeOH)$

[0081]

実施例2~6

実施例1と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0082]

【表1】

| L. | 衣 1 】 | |
|-----|--------------------------------|----------------------------------|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 |
| 2 | N F F | MS:328 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 3 | O O S F F F O H ₃ C | MS:408 [M+H] +, APCI(M±OH) |
| 4 | HO F F | MS:845 [MH]-, ESI(MeOH) |
| 5 | H ₃ C F F F | MS:317 [M+H] +, APCI(M=OH) |

[0083]

| | 衣 4 1 | |
|-----|----------------------|------------------------------|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 |
| 6 | HO F N N F F | MS:345 [MH]; ESI(MeOH) |
| 7 | H _N N F F | MS:383 [M+H]+, APCI(MeOH) |

【0084】 実施例8

$$O_2N$$
 N^{-N}
 CF_3
 $H_2/Pd-C$
 N^{-N}
 CF_3
 Me

5-(4-メチルフェニル) -1-(4-ニトロフェニル) -3-(トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾール (2.40g,6.91mmol)のTHF(50ml)とエタノール (50ml)溶液に<math>10%パラジウム炭素 (250mg)を加え、水素雰囲気下、室温で2時間攪拌した。不溶物を濾別し、THFで洗浄後、濾液と洗液を合せて減圧濃縮することにより、 $\{4-[5-(4-メチルフェニル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]フェニル アミン (2.14g,98%)を固体として得た。$

MS:318 [M+H] +, APCI (MeOH) 【0085】 実施例9

| 4- [5-(4-メチルフェニル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル] フェニル アミン(101mg, 0.32mmo1) とトリエチルアミン(0.066ml, 0.47mmol)の塩化メチレン(5ml)溶液にプロピオン酸クロリド(0.030ml, 0.35mmol)を滴下後、室温で3日間攪拌した。反応液出計算2004-3105296

に希塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥し 、溶媒を留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサ ン=90:10→80:20) で精製することにより、N-4-[5-(4-メチルフェニル) -3-(トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾール-1-イル] フェニル プロ パンアミド(92mg,77%)を粉末として得た。

MS: 374 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0086]

実施例10

実施例9と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0087]

【表3】

| _ | | |
|-----|---|--------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 10 | H ₃ C 0 H F F F H ₃ C | MS: 425 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0088] 実施例11

$$H_2NO_2S$$
 $N-N$
 CF_3
 Boc
 $N-S$
 HO
 $N-N$
 CF_3

4- [5- (4-メチルフェニル) -3- (トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾール -1-イル] ベンゼンスルホンアミド (6.93g, 18.2mmol) のジクロロメタ ン (70m1) 懸濁液に、ジメチルアミノピリジン (0.22g, 1.82mmol) と トリエチルアミン (3.80ml,27.3mmol) を室温で加えた後、ジーtert ープチルジカルボネート (4.76g, 21.8mmol) のジクロロメタン (70ml)溶液を室温で滴下して加え、一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮し、酢酸エチルおよび2 0%で酸水溶液を加え、分液した。有機層を2回水洗し、飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾 燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチ $\mathcal{N}=4:1\to 3:1$) で精製し、tertープチル ($\{4-[5-(4-メチルフェニ$ ル) -3- (トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-1-イル] フェニル スルホニ ル) カルバメート (7.64g,87%) を粉末として得た。

 $MS:499[M+NH_4]^+$, APCI (10mM-AcONH₄/MeOH)

[0089]

実施例12

実施例11と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0090]



【表4】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|--|---|
| 1 2 | H ₃ C CH ₃ O O O O CH ₃ CH ₃ | CH ₃ MS: 524/526 [M+NH4] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |

[0091] 実施例13

 $tert-ブチル (rac{1}{4} - [5 - (4 - メチルフェニル) - 3 - (トリフルオロメチ$ ル) -1H-ピラゾール-1-イル] フェニル スルホニル) カルバメート (661mg , 1. 37mmol) のジメチルホルムアミド (3ml) 溶液に、炭酸カリウム (949 mg, 6.87mmol) を室温で加えた後、ブロモ酢酸 t e r t ーブチル (321mg , 1.65mmol)を室温で加え、5時間攪拌した。反応液を水に注ぎ、酢酸エチルで 抽出した後、抽出液を水および飽和食塩水で洗浄した。芒硝で乾燥した後、減圧濃縮して 、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=12:1)で精 製し、tertープチル N-(tertープトキシカルボニル)-N-(4-[5-(4-メチルフェニル) -3- (トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾール-1-イル] フェニル スルホニル) グリシネート (441mg, 54%) を粉末として得た。 $MS:613 [M+NH_4]^+$, APCI (10 mM-AcONH₄/MeOH)

[0092]

実施例14~21

実施例13と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0093]



| 【表 5】 | | |
|-------|--|---|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 1 4 | H ₃ C CH ₃ N F F | MS:579 [M+H]+, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 15 | H ₃ C OH ₃ CH ₃ | MS: 560 [M+NH4] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 1 6 | H ₃ C CH ₃ 0 0 0 0 CH ₃ CH ₃ | MS: 506 [M+H] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 17 | H ₃ C CH ₃ O O O O CH ₃ CH ₃ | MS: 509 [M+H] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 1 8 | H ₃ C CH ₃ 0 0 0 CH ₃ CH ₃ | MS: 574 [M+NH4] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |

[0094]



| (数0) | | |
|------|---|---|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 19 | H ₃ C CH ₃ O O, O CH ₃ CH ₃ | MS: 474 [M+NH4]+, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 20 | H ₃ C O O O CH ₃ H ₃ C CH ₃ N | MS: 490 [M+NH4]+, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 21 | H ₃ C O O O CH ₃ H ₃ C CH ₃ CH ₃ | MS: 446 [M+NH4] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |

[0095] 実施例 2 2

tertープチル (|4- [5- (4-メチルフェニル) -3- (トリフルオロメチ ル) -1H-ピラゾール-1-イル] フェニル スルホニル) カルバメート (200mg , 0. 42mmol) のTHF (3ml) 溶液に、トリフェニルホスフィン (131mg , 0.50mmol)、2-(2-ピリミジルオキシ) エタノール (70mg, 0.50 mmol) を室温で加えた後、ジエチルアゾジカルボキシラート(87mg, 0.50m mol) を室温でゆっくり滴下して加えた。反応液を室温で一晩攪拌した後、減圧濃縮し た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=90:10→ 50:50) で精製し、tertープチル ({4-[5-(4-メチルフェニル) -3 **− (トリフルオロメチル)−1H−ピラゾール−1−イル]フェニル}スルホニル)[2** - (ピリミジン-2-イルオキシ) エチル] カルバメート(128mg, 51%) を液体 として得た。

 $MS:604[M+H]^+$, APCI(MeOH)

[0096]

実施例23~27

実施例22と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0097]

| 【表7】 | | |
|------|---|---|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| . 23 | H ₃ C 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 | MS:661 [M+Na]+, ESI(MeOH) |
| 24 | H ₃ C 0 0 0 F H ₃ C CH ₃ NH FF H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃ | MS:647 [M+Na]+, ESI(MeOH) |
| 2 5 | H ₃ C 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 | MS: 557 [M+NH4] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 26 | H ₃ C CH ₃ O O O O CH ₃ CH ₃ | MS:537 [M+H] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |
| 27 | H ₃ C CH ₃ O O O CH ₃ CH ₃ | MS: 520 [M+H] +, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |

実施例 2 8

Boc N-S

N-N-CF3

H N S

Me

tert-ブチル (| 4-[5-(4-メチルフェニル) -3-(トリフルオロメチ
出証特 2 0 0 4-3 1 0 5 2 9 6



 $MS:504[M+H]^{+}, APCI (MeOH)$

[0099]

実施例29~42

実施例28と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0100]

【表8】

| 1.3 | 及 0 】 | |
|-----|---|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 29 | H ₃ C O H F F F | MS: 440 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 30 | H ₃ C O D F F F H ₃ C | MS: 439 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0101]





| | (9) | (|
|-----|--------------------------------------|---------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 32 | ON N F F | MS: 479 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 3 3 | HO N F F | MS: 438 [M-H] -, ESI(MeOH) |
| 3 4 | H ₃ C -N O N F F F | MS: 453 [M+H] - , APCI(MeOH) |
| 35 | H ₃ C N S CH ₃ | MS: 357 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 3 6 | O, O N S, O OH ₃ | MS: 437 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0102]

【表10】

| [3 | 【表10】 | | |
|-----|-----------------------------|--------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 37 | O, O, O, CH ₃ | MS: 420 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 38 | O. O. O. CH ₃ | MS: 406 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 39 | 0, 0 N S CH ₃ | MS: 409 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 40 | HO N S CH ₃ | MS: 373 [M+H]+, APCI(MeOH) | |

【0103】 【表11】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|--------------------------------------|-------------------------------|
| 41 | HO N S CH ₃ | MS: 357 [M-H] -, ESI(MeOH) |
| 42 | H ₃ C O H CH ₃ | MS: 371 [M-H] -, ESI(MeOH) |

Boc
$$N$$
- S Me_2N CF_3 Me_2N CF_3 Me_2N CF_3 Me_2N CF_3

tertープチル ($\{4-[5-(4-x)]$ アンスコール) -3-(1) アンルオロメチル) -1 Hーピラゾールー1ーイル] フェニル $\{2-(1)$ スルホニル) カルバメート (130 mg 13 と 13 の 13 と 13 と 13 の 13 と 13 の 13 と 13 と 13 の 13 と 13 と 13 と 13 の 13 と 13 と 13 に 13 と 13 の 13 と 13 に 13 と 13 に 13 の 13 と 13 に 13 の 13 と 13 に 13 の 13 に 13 に 13 の 13 に 14 に 14

MS: 453 [M+NH₄] +, APCI (10 mM-AcONH₄/MeOH) [0104]

実施例44

(1)

$$N-N$$
 CF_3
 $CISO_3H$
 Me
 SO_2CI

5-(4-メチルフェニル)-1-フェニル-3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラゾール (0.99g,3.3 mmol) のクロロホルム (5.0 ml) 溶液にクロロ硫酸 (4.36 ml,65.5 mmol) を室温で加え、24時間撹拌した。反応液を氷に注ぎ、クロロホルム抽出した。有機層を水洗した後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=100:0→80:20) で精製し、2-メチル-5-[1-フェニル-3-(トリフルオロメチル)-1 H-ピラゾールー5ーイル] ベンゼンスルホニルクロリド (1.17g,89%) を粉末として得た。

MS: 401/403 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0105]

$$N^{-N}$$
 CF_3 NH_3 NH_2 NH_2 NH_2 NH_2 NH_2 NH_2

2-メチル-5- [1-フェニル-3- (トリフルオロメチル) -1H-ピラゾールー 5-イル] ベンゼンスルホニルクロリド (100mg, 0.25mmol) のTHF (5 . 0ml)溶液に氷冷下、30%アンモニア水(2ml)を加えた。同温で4時間攪拌し た後、反応液を酢酸エチル/水に注いだ。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、 減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9 $0:10 \rightarrow 0:100$) で精製し、2-メチルー5- [1-フェニルー3- (トリフルオ ロメチル) -1H-ピラゾール-5-イル] ベンゼンスルホンアミド(86.0mg,9 0%)を粉末として得た。

 $MS:382[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0106]

実施例 4 5

実施例1の化合物を実施例44(1)および(2)と同様に反応・処理することにより 、以下の化合物を得た。

[0107] 【表12】

| • | | |
|-----|-------|------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 45 | F F F | MS:396 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0108]

実施例 4 6

実施例44(1)の化合物を実施例44(2)と同様に反応・処理することにより、以 下の化合物を得た。

[0109] 【表13】

| | | I-nyre fete |
|-----|----------|----------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 4 6 | HO N S F | MS: 426 [M+H] +, ESI |

実施例47

水素化アルミニウムリチウム(5 3. 2 mg, 1. 4 mm o 1)のTHF(3 m 1)懸 濁液に5- [5-(4-メチルフェニル)-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾ -ル -1-イル] -1, 2-ベンズイソチアゾールー3(2H)-オン <math>1, 1-ジオキシド (160mg, 0.4mmol) を-78℃で加え、室温まで昇温し、4時間攪拌 した。氷及び10%塩酸水、酢酸エチルを加え、分液した。有機層を水洗し、芒硝で乾燥 し、減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=70 :30→50:50) で精製し、2-(ヒドロキシメチル) -4-[5-(4-メチルフ ェニル) -3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホ ンアミド (77mg, 47%) を固体として得た。

MS:412 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0111] 実施例48

 $N-(\{4-[5-(4-メチルフェニル) -3-(トリフルオロメチル) -1 Hーピ$ ラゾール -1-イル] フェニル スルホニル) グリシン (60mg, 0.14mmol) のジクロロメタン (2 m l) 懸濁液に塩化オキサリル (2 3 m g, 0. 1 8 m m o l) およびジメチルホルムアミド1滴を加え、3時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を THF(2m1)に溶解した後、氷冷下、50%ジメチルアミン水溶液(2m1)/酢酸 エチル(2m1)に撹拌しながら加えた。同温で2時間攪拌した後、酢酸エチル/水に注 いだ。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=80:20→0:100)で精製し、 N, $N-ジメチルー2-({4-[5-(4-メチルフェニル) <math>-3-(トリフルオロメ$ チル) -1 H - ピラゾール-1 - イル] フェニル スルホニル) アセタミド (55 mg, 86%) を液体として得た。

MS: 467 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0112]

実施例 4 9

実施例4の化合物を実施例48と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得

[0113]

【表14】

| • • | | |
|-----|-----|----------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 49 | | MS: 404 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0114]

実施例50~57

実施例48と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0115]

【表15】

| 【表15】 | | |
|-------|--------------------------|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 50 | HO H F F | MS: 404 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 51 | HO N F F | MS:390 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 5 2 | H ₂ N O F F F | MS:346 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 53 | HO N F F | : MS:418 [M+H] +, ESI |

【0116】 【表16】

| 13 | 友 1 6 】 | |
|-----|---|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 54 | H _s C N F F F | MS:388 [M+H] +, ESI |
| 55 | H ₃ C O H F F | MS:390 [M+H] +, ESI |
| 56 | H ₂ N - S - N N N N N N N N N N N N N N N N | MS: 371(M+H)+, APCI(MeOH) |
| 57 | H ₂ N ₂ S N N N N N N N N N N N N N N N N N N N | MS: 447 [M+H] +, APCI(MeOH) |

N-(2-メチルアミノエチル) -4-[5-(4-メチルフェニル) -3-(トリフルオロメチル) -1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド(52.0mg,0.12mmo1) のピリジン(2m1) 溶液にクロロ炭酸メチル(16mg,0.14mmo1) を加え一晩攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=80:20→0:100) で精製して、メチル

出証特2004-3105296

N-メチルー | 2-[(| 4-[5-(4-メチルフェニル) -3-(トリフルオロメチル) -1 H-ピラゾールー1-イル] フェニル スルホニル) アミノ] エチル カルバメート (50.4 mg, 86%) を固体として得た。

MS: 497 [M+H] +, APCI (MeOH)

【0118】 実施例59

tertーブチル [2-(tert-プトキシカルボニルアミノ) エチル] ($\{4-[5-(4-x+2)]$ [2-(tert-プトキシカルボニルアミノ) エチル] ($\{4-[5-(4-x+2)]$ [2-(tert-プトキシカルボニルアミノ) [2-(tert-プトキシカルボニル)] [2-(tert-プトキシカルボニル)] [2-(tert-プトキンカルボニル)] [2-(tert-プトキン)] [2-(tert-プトキル]] [2-(tert-プトキル]] [2-(tert-アトー)] [2-(

MS: 483 [M+H] +, APCI (MeOH)

実施例60

(1)

$$H_2NO_2S$$
 $N-N$
 CF_3
 Tf_2O
 H_2N-S
 $N-N$
 CF_3
 TfO

アルゴン雰囲気下、4-[5-ヒドロキシー3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾールー1-イル] ベンゼンスルホンアミド(23.6g, 76.7mmo1)、2,6ージーtertーブチルー4ーメチルピリジン(24.6g, 119.9mmo1)のジクロロメタン(750m1)懸濁液に、無水トリフルオロメタンスルホン酸(15.5m1, 92.1mmo1)を-20℃で滴下した。0℃に昇温し、同温で30分撹拌した後、氷冷下、反応液を飽和重曹水に注いだ。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、約200m1まで減圧濃縮した。沈殿物を濾取した後、ジクロロメタンで洗浄し、1-[4-(アミノスルホニル)フェニル]-3-(トリフルオロメチル)-1H-ピラゾール4-(アミノスルホニル)フェニル]-3-(トリフルオロメチル)を固体として得た

融点:114-115℃ 【0120】

(2)

$$H_2NO_2S$$
 N^{-N}
 CF_3
 H_2NO_2S
 N^{-N}
 CF_3

1-[4-(アミノスルホニル) フェニル] <math>-3-(トリフルオロメチル) - 1 H - ピラゾールー5ーイル トリフルオロメタンスルホネート (220mg, 0.50mmol)、1,4-ベンゾジオキサンー6-ボロン酸(108mg,0.60mmol)、炭酸 カリウム (346mg, 2.50mmol) およびジクロロビス (トリフェニルホスフィ ン) パラジウム (70mg, 0.10mmol) を1,4-ジオキサン (3ml) で懸濁 し、6時間加熱還流した。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後 、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン : 酢酸エチル=90:10→25:75) およびリサイクルHPLCで精製し、4-[5 - (2, 3-ジヒドロ-1, 4-ベンソジオキサン-6-イル) -3-(トリフルオロメ チル) -1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド (103mg, 48%) を固体として得た。

MS:426 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0121]実施例61

(1)

$$\begin{array}{c} \text{HCI} \\ \text{HN}^{\text{NH}_2} \\ \text{H}_2 \\ \text{NO}_2 \\ \text{N$$

ジメチル 1, 3-アセトンジカルボキシレート (13.8g, 79.0mmol) と 4-スルホンアミドフェニルヒドラジン塩酸塩(17.6g,79.0 mmol)を1 00℃で2時間加熱撹拌した。反応液を冷却後、飽和重曹水を加えてTHF-酢酸エチル で洗浄した。水層に10%塩酸を加え、pHを4とし、THF-酢酸エチルで2回抽出し た。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣にジエチルエーテルー酢酸 エチルを加えて撹拌した後、得られた固体を濾取して、メチル 11-[4-(アミノス ルホニル)フェニル] -5-オキソー4,5-ジヒドロ-1H-ピラゾール-3-イル アセテート(12.85g,52%)を固体として得た。

MS: 312 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0122]

(2) 実施例60(1) と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。 [0123]

【表17】

| Δ. | 20.1.1.1 | |
|--------|---|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 61 (2) | F F O O N O O O O O O O O O O O O O O O | NMR(CDCl3): 3.75 (2H, S), 3.76 (3H, S), 4.91 (2H, S), 6.43 (1H, S), 7.76 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.06 (2H, d, J = 9.0 Hz) |

[0124]

(3) 実施例60(2) と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0125]

【表18】

| 133 | (101 | |
|--------|--|------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 61 (3) | H ₃ C NH ₂ O-CH ₃ | MS:386 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0126]

実施例 6 2

(1) 実施例61(1) と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0127]

【表19】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|--------|-------|---|
| 62 (1) | N-N-O | MS: 233[M+H] ⁺ , APCI(MeOH) |

[0128]

(2) 実施例60(1) と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。 [0129]

【表20】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|--------|-------|---|
| 62 (2) | Tf0 0 | MS: 365[M+H] ⁺ , APCI(10mM-AcONH ₄ /MeOH) |

[0130]

(3) 実施例60(2)と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0131]

【表21】

| | X211 | |
|--------|------|----------------------------------|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 |
| 62 (3) | S CI | MS: 333/335[M+H]+, APCI(MeOH) |

[0 1 3 2]

(4)上記(3)で得られた化合物を水酸化ナトリウムと常法により処理することにより 、以下の化合物を得た。

[0133]

【表22】

| 7 | | |
|--------|---------|----------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 62 (4) | N-N ONA | MS: 317/319[M·Na]-, ESI |

[0134]

実施例63~67

実施例60(2)と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0135]

【表23】

| K. | 衣 4 3 1 | |
|-----|-------------------------------|---------------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 63 | O O F H ₂ N F F | MS:407 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 64 | H ₂ C F F | MS: 396 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 6 5 | O O F F F S O CH3 | MS: 416/418 [M+H] +, APCI(MeOH) |

【0136】 【表24】

| , L | 衣 4 4 】 | |
|-----|---|------------------------------|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 |
| 66 | H ₃ C-N CH ₃ | MS:412 [M+H]+, APCI(M=OH) |
| 67 | 0.0 H _N S H _C C FF | MS:410 [M+H]+, |

【0137】 実施例68

MS: 409 [M+H] +, APCI (MeOH)

【0138】 実施例69

MS: 437 [M+H] +, APCI (MeOH)

【0139】 実施例70

出証特2004-3105296

y チル [1-[4-(アミノスルホニル) フェニル] -5-(4-<math>y チルフェニル) -1 H-ピラゾール-3 -イル] アセテート(3.30g,8.56 mmol)のメタノ ール (33ml) 溶液に2N水酸化ナトリウム水溶液 (12.8ml, 25.6ml) を 加え、30分加熱還流した。反応液を冷却後、減圧濃縮し、10%塩酸-酢酸エチルを加 えて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した 。残渣にヘキサンを加えて撹拌した後、減圧濃縮し、 [1-[4-(アミノスルホニル) フェニル] -5- (4-メチルフェニル) -1 H-ピラゾール-3-イル] 酢酸 (2. 8 g, 87%) を粉末として得た。

MS:386[M+H]+, APCI (MeOH)

[0140]

実施例71

実施例70と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0141]

【表 2 5 】

| str +/r/(Fi) | 構造式 | 恒数等 |
|--------------|---------------------|-------------------------------|
| 実施例 | 14次日2人 | |
| 71 | H ₂ N OH | MS: 356 [M-H] -, ESI(MeOH) |

[0142]実施例72

$$H_2NO_2S$$
 $N:N$
 NH_2
 $(CF_3CO)_2O$
 $N:N$
 CN

氷冷下、2-[1-[4-(アミノスルホニル) フェニル] -5-(4-メチルフェニ ル) -1H-ピラゾール-3-イル] アセタミド (126mg, 0.34mmol) およ びピリジン (108mg, 1.36mmol) のクロロホルム (4ml) 懸濁液に無水ト リフルオロ酢酸(143mg, 0.68mmol)を滴下した後、室温で一晩攪拌した。 反応液に10%水酸化ナトリウム水溶液を加えた後、30分間撹拌し、酢酸エチル/水を 加えた。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=30:1→20:1) で精製し 、4-[3-(シアノメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾールー1-イル] ベンゼンスルホンアミド (20mg, 17%) を粉末として得た。

 $MS:351[M-H]^-, ESI (MeOH)$

[0143]

実施例 7 3

$$H_2NO_2S$$
 N
 CO_2Me
 $LiAlH_4$
 H_2NO_2S
 N
 OH

メチル 1ー [4ー (アミノスルホニル) フェニル] ー5ー (4ーメチルフェニル) ー 1H-ピラゾール-3-カルボキシレート(55.7g, 0.15mol)のTHF(1 . 5リットル) 溶液に室温で水素化アルミニウムリチウム (8.54g, 0.23mol)を数回に分けて加えた後、2時間加熱還流した。反応液を氷冷後、10%塩酸をゆっく りと加えた。攪拌後、酢酸エチル(500ml)および水(500ml)を加え、分液し た。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残渣 にメタノールージエチルエーテルーヘキサンを加えて攪拌した後、得られた結晶を濾取し た。ジエチルエーテルおよびヘキサンで洗浄後、乾燥することにより4- [3- (ヒドロ キシメチル) - 5 - (4 - メチルフェニル)- 1 H-ピラゾール- 1 - イル] ベンゼンス ルホンアミド (42.8g,83%) を結晶として得た。融点:173-174℃ $MS: 344[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0144] 実施例 7 4

4-[3-(ヒドロキシメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1 Hーピラゾールー1-イル] ベンゼンスルホンアミド (1.03g, 3.00mmol) のTHF (20m 1) 溶液に塩化チオニル (0.33 ml, 4.52 mm o l) を加えた後、1時間加熱還 流した。反応液を冷却し、減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール=50:1) で精製し、4-[3-(クロロメチル)-5-(4-メチルフェニル) -1 H -ピラゾール-1 -イル] ベンゼンスルホンアミド $(2\ 4)$ 2 mg, 38%) および4 - [3 - [(4-クロロプトキシ) メチル] - 5 - (4 - メチ ルフェニル) -1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド (457mg, 6 0%) をそれぞれ粉末として得た。

4-[3-(クロロメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1 Hーピラゾールー<math>1-イル] ベンゼンスルホンアミド

MS:362/364 [M+H] + , APCI (MeOH) .

4- [3- [(4-クロロプトキシ) メチル] -5- (4-メチルフェニル) -1 H-ピラゾールー1ーイル] ベンゼンスルホンアミド

MS:434/436 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0145]

実施例 7 5

4-[3-(クロロメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1 Hーピラゾールー<math>1-イル] ベンゼンスルホンアミド (90mg, 0.25mmol) とベンジルアルコール (81mg, 0.75mmol)のTHF (3ml)溶液に水素化ナトリウム (60%, 3 0 m g, 0.75 m m o 1) を加えた後、一晩加熱還流した。反応液を冷却後、10%塩 酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃 縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:2→ 1:1) で精製することにより、4-[3-[(ベンジルオキシ) メチル] <math>-5-(4-メチルフェニル) -1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド (37mg, 33%)を液体として得た。

 $MS:448[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0146]

実施例76

7)

実施例75と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0147] 【表26】

| L - | ~ · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
|------------|--|------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 76 | H ₂ N ₂ -S N N O CH ₃ | MS:402 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0148] 実施例77

$$H_2NO_2S$$
 N
 N
 CO_2Me
 H_2N
 Br
 HBr

メチル 1- [4-(アミノスルホニル)フェニル] -5-(4-メチルフェニル) - $1\, {
m H} - {
m l}^2$ ラゾールー $3\, -$ カルボキシレート($3\, 5\, 7\, {
m m}\, {
m g}$, $1\, .\,\,\, 0\, {
m m}\, {
m m}\, {
m o}\, 1$)、 $2\, -$ プロモ エチルアミン臭酸塩(287mg、1.40mmo1), N-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール (203mg, 1.50mmol)、トリエチルアミン (0.42ml, 3.00m mol) および1-エチルー3-(3'-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸 塩 (288mg, 1.50mmol) のDMF (5ml) 溶液を室温で一晩攪拌した。反 応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、 減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール $=50:1 \rightarrow 30:1$) で精製することにより、4-[3-(4,5-ジヒドロ-1,3]ーオキサゾールー2ーイル)-5-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾールー1-イ ル] ベンゼンスルホンアミド (170mg, 45%) を粉末として得た。

 $MS:383[M+H]^+$, APCI (MeOH) [0 1 4 9]

実施例 7 8

$$H_2NO_2S$$
 N
 OH
 MnO_2
 N
 N
 OH
 MnO_2

4-[3-(ヒドロキシメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1 Hーピラゾールー1-イル] ベンゼンスルホンアミド (7.0g,0.020mol) と二酸化マンガン (35g, 0.10mol)のTHF (140ml)懸濁液を1時間加熱還流した。反応液 を冷却後、不溶物を濾別し、酢酸エチルにて洗浄した後、濾液と洗液を合せて減圧濃縮し た。残渣をジエチルエーテルで粉末化し、4-[3-ホルミルー5-(4-メチルフェニ ル) -1 H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド(4.8g,68%)を粉 末として得た。

 $MS:342[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0150]

実施例 7 9

4-[3-ホルミルー5-(4-メチルフェニル) <math>-1 Hーピラゾールー1 - 1 ンゼンスルホンアミド (341mg, 1.00mmol) のTHF (4ml) 溶液にジエ チル(シアノメチル)ホスフォナート(0. 16ml,1. 2mmol)およびカリウム tert-ブトキシド(<math>135mg,1..2mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。反 応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した 後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノ ール=50:1→30:1) で精製し、4-[3-[(E) -2-シアノビニル] -5-(4-メチルフェニル) -1 H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド (3 1 6 mg, 87%) を粉末として得た。

 $MS:365[M+H]^{+}, APCI(MeOH)$

[0151]

実施例80、81

実施例79と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0152]

【表27】

| 夜~~ | | |
|-----|----------------------------------|-------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 80 | H,C CH, | MS: 354 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 81 | H ₂ O CH ₂ | MS:340 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0153] 実施例82

$$H_2NO_2S$$
 $H_2/Pd-C$
 $H_2/Pd-C$

4-[3-[(E)-2-シアノビニル]-5-(4-メチルフェニル)-1 Hーピラゾールー1ーイル] ベンゼンスルホンアミド (250mg, 0.69mmol) と5%パ ラジウム炭素 (500mg) のメタノール (8ml) 懸濁液を水素雰囲気下、室温にて一 晩攪拌した。不溶物を濾別し、メタノールで洗浄後、濾液と洗液を合せて減圧濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1→3 0:1) で精製し、4-[3-(2-シアノエチル)-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド (169mg, 79%) を粉末とし て得た。

 $MS:367[M+H]^+, APCI (MeOH)$ [0154].

実施例83

ンゼンスルホンアミド (171mg, 0.50mmol) とアニリン (0.055ml, 0. 60mmol)のTHF (4ml)溶液に室温でトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリ ウム (223mg, 1.0mmol) を加え、一晩攪拌した。反応液に炭酸水素ナトリウ ム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、芒硝で乾燥した 後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール= $50:1\rightarrow 30:1$)で精製し、4-[3-(アニリノメチル)-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾールー1-イル]ベンゼンスルホンアミド(<math>157mg, 75%)を粉末として得た。

 $MS:419 [M+H]^+, APCI (MeOH)$

[0155]

実施例84

4-[3-ホルミル-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-1-イル]ベンゼンスルホンアミド (341mg, 1.0mmol)、O-メチルヒドロキシルアミン塩酸塩 (125mg, 1.5mmol) および炭酸ナトリウム (79mg, 0.75mmol)のエタノール (3ml)および水 (3ml)混合液を3時間加熱環流した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1→30:1)で精製し、粉末の4-[3-[(E)-(メトキシイミノ)メチル]-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-1-イル]ベンゼンスルホンアミド (トランス; 280mg, 75%)および固体の4-[3-[(Z)-(メトキシイミノ)メチル]-5-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-1ーイル]ベンゼンスルホンアミド (シス; 93mg, 25%)を得た。

4-[3-[(E)-(メトキシイミノ)メチル]-5-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド

 $MS: 371 [M+H]^+, APCI (MeOH)$

4-[3-[(Z)-(メトキシイミノ) メチル]-5-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾール-1-イル] ベンゼンスルホンアミド

 $MS: 371 [M+H]^+, APCI (MeOH)$

[0156]

実施例 8 5

実施例84と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0157]

【表28】

| N. 7 | | |
|------|--|-------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 8 5 | H ₂ N ₋ S N _N OH | MS: 357 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| | | |

[0158] 実施例 8 6

4-(5-メチル-3-フェニルイソキサゾール-4-イル)ベンゼンスルホニルクロ リド (200mg, 0.60mmol) をTHF (3ml) に溶解し-78℃に冷却した 。この溶液にS-(-)ープロリノール (182mg, 1.80mmol) を加えた後、 徐々に室温に戻し、室温で6時間攪拌した。酢酸エチル(8m1)を加え、水(3m1) 、続いて飽和食塩水(2m1)で洗浄した後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=9:1→1:1) で精製し、((2S)-1- { [4-(5-メチル-3-フェニルイソキサゾール-4-イル)フェニル]スルホニル ピロリジンー2ーイル)メタノール(232mg,97%)を液体として得た。 MS:399 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0159]

実施例87~108

実施例86と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0160]

【表29】

| • | 表 2 9] | |
|-----|--|--------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 87 | H ₂ N N S CH ₃ | MS: 330 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 88 | H ₃ C O N S CH ₃ | MS: 359 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 8 9 | ON SO CH ₃ | MIS: 385 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 90 | CH3 O CH3 | MS: 368 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 91 | HO CH ₃ O' CO | MS: 373 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0161]

【表30】

| 夜 3 0] | | | |
|---------|--|--|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 92 | N S O CH ₃ | MS: 897 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 93 | H ₃ C CH ₃ O CH ₃ | MS: 371 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 94 | O'. CH. | MS: 462 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 95 | | H ₃ MS: 403 [M+H]) +, APCI(MeOH) | |

[0162]

【表31】

| <u> </u> | 衣311 | |
|----------|--|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 . | 恒数等 |
| 96 | HO GH ₃ O GH ₃ | MS: 373 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 97 | HO OH, O OH, | MS: 373 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 98 | CH ₃ HN O CH ₃ O CH ₃ | MS:419 [M+H] +, ESI |
| 99 | HO NS O OH ₃ | MS: 899 [M+H] +, ESI |

[0163]

【表32】

| 4+14-1GI | 梅沙山 | 恒数等 |
|----------|--|-------------------------|
| 実施例 | 構造式 OH HN、,O O'S,CH ₃ | MS: 387 [M+H] ', ESI |
| 101 | OH CH ₃ HN O | MS:387 [M+H] ', ESI |
| | CH ₃ | |
| 102 | CH ₃ HN S O CH ₃ CH ₃ | MS:385 [MHH] -, ESI |
| | N.O | |

[0164]

【表33】

| 実施列 | 梅試 | 国数等 | |
|-----|-----------------|------------------------------------|--|
| 103 | CH ₃ | MS:447 [MPH]+, ESI | |
| 104 | HO SO OF OHS | MS:421 [MHH]+, ESI | |
| 105 | HO OH | MS:401 [M H 1]+, ESI | |

[0165]

| M.S | (次) 41 | | | |
|-----|--------------------------------------|---------------------------------------|--|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | | |
| 106 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS:387 [M+H]+, APCI(MeOH) | | |
| 107 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS: 373 [M+H] +, APCI(MeOH) | | |
| 108 | H ₃ C N S CH ₃ | MS: 407/409 [M+H] +, APCI(MeOH) | | |

N-[(1R)-3-ヒドロキシー1-メチルプロピル]-4-(5-メチルー3-フエニルイソキサゾールー4ーイル) ベンゼンスルホンアミド (100mg, 0.26mm o 1) をメタノール (3 m 1) に溶解し、ナトリウムメチラート (0.5 Mメタノール溶 液, 0.51ml, 0.255mmol) を室温で加えて10分間攪拌した後、反応液を 濃縮した。残渣にアセトンを加えて撹拌した後、析出した固体を濾取することにより、N $-\ [\ (1\ R)\ -3-ヒドロキシー<math>1-$ メチルプロピル $]\ -4-\ (5-$ メチル-3-フェニ ルイソキサゾールー4ーイル) ベンゼンスルホンアミド・ナトリウム塩 (96mg, 98 %)を固体として得た。

 $MS:385[M-Na]^{-}, ESI(MeOH)$

[0167]

実施例110~113

実施例109と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0168]

【表35】

| <i>I</i> . | 表35】 | |
|------------|--|--------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 110 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS: 371 [M-Na] -, ESI(MeOH) |
| 111 | HO CH ₃ O CH ₃ Nat | MS:371 [M-Na]; ESI(MeOH) |
| 112 | HO N S O CH ₃ Nat | MS:385 [M-Na] -, ESI(MeOH) |
| 113 | HO Nat CH | +, |

(|4- [3- (4-プロモフェニル) -5-メチルイソキサゾー tertープチル ルー4ーイル] フェニル スルホニル) メチル カルバメート $(450 \,\mathrm{mg},\, 1.\, 14 \,\mathrm{m})$ mol)、トリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム (110mg, 0.12mm \circ 1)、2-ジシクロヘキシルホスフィノー2' - (\mathbb{N} , $\mathbb{N}-$ ジメチルアミノ) ビフェニ ル (90mg, 0. 23mmol)、ナトリウムtertーブトキシド (220mg, 2 . 29mmol) のトルエン(15ml)懸濁液にジメチルアミンのTHF溶液(2M, 2. 9 m l, 5. 8 0 m m o l) を室温で加えた後、封管し80℃に加熱して20時間攪 拌した。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、 減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=9 5:5→50:50) で精製し、4-{3-[4-(ジメチルアミノ) フェニル]-5-メチルイソキサゾールー4ーイル $\}$ -Nーメチルベンゼンスルホンアミド(154mg, 4 7%) を固体として得た。

MS: 372 [M+H] + , APCI (MeOH)

[0170]

実施例115

実施例114と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0171] 【表36】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|--|----------------------------|
| 115 | O, O H ₂ N S CH ₃ CH ₃ CH ₃ | MS: 358 [M+H]+, APCI(MeCH) |

[0172]実施例116

4ー [3ー(4ープロモフェニル)-5-メチルイソキサゾールー4-イル] ベンゼン スルホンアミド (3.70g, 9.4 mm o 1)、アセトニルアセトン (4.4 m 1,3 7. 5 mm o l) のトルエン (100 m l) 懸濁液に p ートルエンスルホン酸一水和物 (0. 18g, 0. 9mmo1) を室温で加えた後、Dean-Stark水分離器を取り付けた還流 冷却管を装着し、15時間加熱還流した。放冷後、反応液に酢酸エチル(100ml)を 加え、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製し、3-(4-ブ ロモフェニル) -4- 4- [(2,5-ジメチル-1H-ピロール-1-イル) スルホ ニル] フェニル - 5-メチルイソキサゾール (3.11g,70%) を固体として得た

 $MS:471/473[M+H]^{+}$, APCI (MeOH) [0173]

実施例117

3-(4-プロモフェニル) -4- 4-[(2,5-ジメチル-1H-ピロールー1]-イル)スルホニル]フェニル -5-メチルイソキサゾール (200mg, 0.42m mol)、トリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム (40mg, 0.04mmo 1) 、2-ジシクロヘキシルホスフィノー<math>2' - (N, N-ジメチルアミノ) ビフェニル(35mg, 0.09mmol) および炭酸セシウム (280mg, 0.86mmol) の1, 4-ジオキサン (4ml) およびtertープチルアルコール (2ml) 懸濁液に N- (2-メトキシエチル) メチルアミン (60mg, 0.67mmol) を室温で加え た後、マイクロウェーブ照射下、100℃に加熱して1時間半撹拌した。懸濁液を酢酸エ チル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル=95:5→65:35) で 精製し、固体を得た。この固体をトリフルオロ酢酸(3 m l)、水(1 m l) に溶解し、 60℃に加熱して6時間攪拌した。放冷後、反応液を飽和重曹水(25m1)に注ぎ、酢 酸エチルで抽出した(3×10ml)。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減 圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=90 :10→30:70) で精製し、液体を得た。この液体のメタノール(0.5 ml)溶液 に4N塩酸ージオキサン溶液(2.0m1)を室温で加えた後、20分間攪拌した。反応 液を濃縮し4-(3-4-[(2-メトキシエチル) (メチル) アミノ] フェニル ー 5-メチルイソキサゾール-4-イル) ベンゼンスルホンアミド・塩酸塩 (92mg, 5 4%) を固体として得た。

 $MS:402[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0174]

実施例118、119

実施例117と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0175]

| 12017 | | |
|-------|--|------------------------------|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 |
| 118 | O, O H,N S CH ₃ CH ₃ | MS:426 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 119 | O O HAN S HCI | MS:386 [M+H]+, APCI(MeOH) |

【0176】 実施例120

3-(4-プロモフェニル)-5-メチルー4-フェニルイソキサゾール(200mg,0.64mmol)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(60mg,0.07mmol)、2-ジシクロヘキシルホスフィノー2'-(N,N-ジメチルアミノ)ビフェニル(50mg,0.13mmol)、tert-ブチルカーバメート(115mg,0.98mmol)のトルエン(5ml)懸濁液にナトリウム フェノキシド(115mg,0.99mmol)を室温で加えた後、マイクロウェーブ照射下、100℃に加熱して1時間撹拌した。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=95:5→75:25)で精製し固体を得た。この固体を4N塩酸ージオキサン溶液(5ml)に溶解し、室温で16時間攪拌した。反応液を飽和重曹水(50ml)に注ぎ、酢酸エチルで抽出した(3×10ml)。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=95:5→50:50)で精製し、[4-(5-メチル-4-フェニルイソキサゾール-3-イル)フェニル]アミン(116mg,73%)を固体として得た。251 [M+H] +,APCI (MeOH)

【0177】 実施例121

4-プロモ-5-メチル-3-フェニルイソキサゾール(200mg, 0.84mmo 1)、4-アセチルフェニルホウ酸(210mg, 1.28mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン) パラジウム (60mg, 0.09mmol) の1,2-ジメト キシエタン (5 m l) 懸濁液に炭酸ナトリウム水溶液 (2 M, 1.3 m l, 2.60 m m o 1) を室温で加えた後、マイクロウェーブ照射下、100℃に加熱して2時間半撹拌し た。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=98: $2 \rightarrow 6$ 5 : 3 5) で精製し、 $1 - [4 - (5 - \mathsf{x} + \mathsf{n} - 3 - \mathsf{n} + \mathsf{n} +$ -イル) フェニル] エタノン (189mg, 81%) を液体として得た。

MS: 278 [M+H] + , APCI (MeOH)

[0178]

実施例122~134

実施例121と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0179]

【表38】

| | [表38] | | | | |
|-----|-------|-------------------------------------|------------------------------|--|--|
| 実施列 | | 構造 | 恒数等 | | |
| 122 | | OH OH, | MS:252 [M+H]+, APCI(MeOH) | | |
| 123 | | CH ₃ CH ₃ | MS:278 [M+H]+, APCI(M±OH) | | |
| 12 | 4 | NH ₂ OH ₃ | MS:251 [M+H]+, APCI(MeOH) | | |
| 12 | 5 | O CH ₃ | MS:281 [M+H]+, APCI(MeOH) | | |
| 12 | 26 | O CH ₃ O CH ₃ | MS:278 [M+H]+, APCI(MeOH) | | |

[0180]

【表39】

| 実 | 施列 | 構造式 | 恒数等 | |
|---|------|--|-------------------------------|--|
| 1 | 27 | H ₃ C N OH ₃ OH ₃ HC1 | MS:281 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| | 1 28 | HO CH ₃ | MS: 252 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| | 129 | H ₃ C H OH ₃ | MS:298 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| | 130 | H ₃ C-N-O | MS:279 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| | 131 | CH ₃ | MS:261 [M+H]+, APCI(MeOH) | |

[0181]

【表40】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-------|------------------------------------|---------------------------------|
| 132 | HO CH ₃ | MS: 280 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 1 3 3 | HO CH ₃ | MS: 266 [M+H] +, APCI (MeOH) |
| 134 | H ₃ C O CH ₃ | MS: 266 [M+H] +, APCI (MeOH) |

【0182】 実施例135

4-(5-3) (100 mg, 0.36 mm o 1)、10 (100 mg, 10 (100 mg) 10

[0183]

実施例136~148

実施例135と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。 【0184】 【表41】

| 【表41】 | | | |
|-------|--------------------------------------|-----------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 136 | H _I N CH ₃ | MS:279 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 137 | HO N CH ₃ | MS: 295 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 138 | HO NH CH ₃ | MS:337 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 139 | HO NH CH ₃ | MS: 323 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 140 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS:337 [M+H]+, APCI(MeOH) | |

[0185]

【表42】

| _ | 実施例 | | 恒数等 |
|---|-------|---|---------------------------------|
| | 141 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS:337 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| | 1 4 2 | H ₂ N O CH ₃ | MS:336 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| | 143 | HO H ₃ C CH ₃ O CH ₃ CH ₃ | MS: 351 [M+H] +, APCI (MeOH) |
| | 144 | HO N CH ₃ | MS:399 [M+H] +, APCI (MeOH) |
| | 1 4 5 | OH O CH ₃ | MS: 363 [M+H] +, APCI (MeOH) |

[0186]

| 【表 4 3】 | | |
|---------|--------------------------|-----------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 146 | HO O N O CH ₃ | MS:367[M+H]+, APCI(MeOH) |
| 147 | | MS:351[M+H]+, APCI(MeOH) |
| 148 | H ₂ N HCI | MS:280[M+H]+, APCI(MeOH) |

【0187】 実施例149

3-(4-プロモフェニル)-5-メチルー4-フェニルイソキサゾール(5.00g,15.9 mmol)、シアン化亜鉛(1.88g,16.0 mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(1.85g,1.60 mmol)のDMF(80 ml)懸濁液をマイクロウェープ照射下、<math>175 $\mathbb C$ に加熱して5分間撹拌した。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:1)で精製し、4-(5-メチル-4-フェニルイソキサゾール-3-イル)ベンゾニトリル(2.95 mg,<math>71%)を粉末として得た。

 $MS: 261[M+H]^+, APCI (MeOH)$

【0188】 実施例150

4- (5-メチル-4-フェニルイソキサゾール-3-イル) ベンゾニトリル (2.0 出証特2004-3105296 0g, 7.7 mm o 1) と粉末水酸化カリウム(2.40g, 42.8 mm o 1) の1ープロパノール(50 m 1)懸濁液を14時間加熱還流した。反応液を冷却後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)で精製し、4ー(5ーメチルー4ーフェニルイソキサゾールー3ーイル)安息香酸(2.01 mg,94%)を粉末として得た。 MS:278 [M-H] -, ESI (MeOH)

【0189】 実施例151

MS: 380 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0190]

実施例152

5-メチルー3-フェニルー4- $\{4-$ [2-(テトラヒドロー2 H-ピランー2-イルオキシ)エトキシ] フェニル $\}$ イソキサゾール(140 mg, 0. 37 mmo 1)をトリフルオロ酢酸(<math>4m1)に溶解し、室温で6時間攪拌した。反応液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー((キサン:酢酸エチル=90:10→0:100)で精製することにより、2-[4-(5-メチル-3-フェニルイソキサゾールー4ーイル)フェノキシ] エタノール(52 mg, 47%)を粉末として得た。

MS: 296 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0191]

実施例153

2-メトキシー4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル)ベンゾニトリル(109mg, 0.377mmol)のtert-ブタノール溶液(4.0ml)に、粉末水酸化カリウム(197mg, 3.50mmol)を加え、攪拌しながら5時間加熱還流した。反応液を冷却後、飽和食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:2)で精製し、2-メトキシー4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル)ベンズアミド(273mg, 73%)を固体として得た。

MS:309 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0192]

実施例154 実施例153と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0193]

【表44】

| rtz +6- (5) | 構造式 | 恒数等 |
|-------------|--------------------|------------------------------|
| 実施例 | | |
| 154 | H ₂ N O | MS:309 [M+H]+, APCI(MeOH) |

【0194】 実施例155

2-メトキシー4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル)ベンズアミド(45 m g, 0. 146 m m o 1)に塩化ピリジニウム(270 m g, 2. 34 m m o 1)を加え、攪拌しながら 2 時間 190 $\mathbb C$ で加熱した。反応物に水を加えて希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製し、2-ビドロキシー4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル)ベンズアミド(34.9 m g,81%)を固体として得た。

MS:293 [M-H] $^-$, ESI (MeOH)

[0195]

実施例156

5-メチル-3-フェニル-4-(4, 4, 5, 5-テトラメチル-1, 3, 2-ジオ キサボロラン-2-イル) イソキサゾール (605mg, 2.12mmol)、4-ブロ モー2ーメトキシベンゾニトリル (300mg, 1.415mmol)、酢酸パラジウム (31.7 mg, 0.142 mm o 1)、2 - ジシクロヘキシルホスフィノー2'- (N , N ージメチルアミノ)ビフェニル(1 1 1 mg , 0 . 2 8 3 mm o 1) 、 リン酸カリウム (901mg, 4.245mmol) のトルエン (7.0ml) 懸濁液を、24時間加 熱しながら攪拌した。懸濁液を酢酸エチル/水に注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒 硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢 酸エチル=3:1)で精製し、2-メトキシ-4-(5-メチル-3-フェニルイソキサ ゾールー4ーイル) ベンゾニトリル (188mg, 46%) を固体として得た。

 $MS:291[M+H]^+$, APCI (MeOH)

[0196]

実施例157

実施例156と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0197]

【表45】

| 実施例 | 室施例 構造式 | | |
|-----|---------|------------------------------|--|
| 157 | MeO CN | MS: 291[M+H]+, APCI(MeOH) | |

メチルーN-[4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー<math>4-イル) ベンゾイ ル] グリシネート(138mg, 0.39mmol)をメタノール (1ml) に溶解し、1 Ν水酸化ナトリウム水溶液 (945μ1) を加え室温で2時間攪拌した。反応液を減圧濃 縮し、10%塩酸-酢酸エチルを加えて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、硫酸マ グネシウムで乾燥し、減圧濃縮して、N-[4-(5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4ーイル) ベンゾイル] グリシンの粗生成物を得た。得られた粗生成物を単離せず

、塩化チオニルを加えて2時間還流した。反応液を濃縮し、ジクロロメタン(2 m 1)に 希釈し、3-rミノー1-rロパノール(59mg, 79mmo1)とトリエチルアミン(80mg, 79mmo1)のジクロロメタン溶液に-78で滴下し、さらに室温で一晩攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を精製することにより、N-[(3-ヒドロキシプロピルアミノ)カルボニルメチル]-4-(5-メチル-3-フェニルイソキサゾール-4-イル)ベンズアミド(<math>56mg, 36%)を粉末として得た。 MS: $394[M+H]^+$, APCI(MeOH)

【0199】 実施例159

1-[4-(アミノスルホニル) フェニル] -5-(4-メチルフェニル) -1 H-ピラゾール-3-カルボン酸(2.14g,6mmol)、ジフェニルホスホニルアジド(1.55ml,7.2mmol)、トリエチルアミン(1.00ml,7.2mmol)のtert-プタノール(30ml)、1,4-ジオキサン(30ml)溶液を16時間加熱還流した。反応液に氷冷後、酢酸エチルおよび水を加え、分液した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=50:1→20:1)で精製し、<math>1-(4-r)でカフェニル)-3-(tert-プトキシカルボニルアミノ)-5-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾール(569mg,22%)を固体として得た。MS:429 [M+H] +,APCI (MeOH)

【0200】 実施例160

【0201】 実施例161

3-アミノー1-(4-アミノスルホニルフェニル)-5- (4-メチルフェニル)-1 出訴特2004-3105296 $MS:39\bar{2}/394[M+H]^+$, APCI (MeOH)

【0202】 実施例162

(1)

Br H₂NOH-HCI NOH B

2-(4-70 ロモフェニル)-1-2 リジン-3-4 ルエタノン(8.00 g, 27.5 mm o 1)、塩酸ヒドロキシルアミン(2.00 g, 28.8 mm o 1)、炭酸水素ナトリウム(2.45 g, 29.2 mm o 1)のエタノール(70 m 1)および水(10 m 1)の懸濁液を、60 でに加熱しながら3時間攪拌した。溶媒を除去してから残渣に酢酸エチル/水を注ぎ、有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製することにより、2-(4-70 モフェニル)-1-2 リジン-3-4 ルエタノン オキシム(7.95 g, 94%)を粉末として得た。

MS: 291/293 [M+H] + , APCI (MeOH) [0203]

(2)

2-(4-70モフェニル)-1-2リジン-3-4ルエタノン オキシム(4.0 g , 13.7 mm o 1)を THF (40 m 1) に溶解し、-60 $\mathbb C$ にてリチウムジイソプロピルアミド2 m o 1 溶液(ヘプタン/ THF / エチルベンゼン溶液)(15.1 m 1 , 30.2 mm o 1)を滴下した。滴下後、反応溶液を-30 $\mathbb C$ にし無水酢酸(1.55, 16.4 mm o 1)を一気に加え室温で 1 時間攪拌後、反応液を酢酸エチル/水に注いだ。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製することにより、4-(4-70)0 で -100 で

[0204]

(3)

4- (4-プロモフェニル) -5-メチル-3-ピリジン-3-イル-4, 5-ジヒド ロイソオキサゾールー5ーオール (2.5g, 7.6mmol)、pートルエンスルホン 酸一水和物(1.7g, 9.1mmol)、のメタノール(25ml)懸濁液を、24時 間加熱還流した。反応液を冷却後、減圧濃縮し、酢酸エチル/飽和重曹水を加えて抽出し た。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製し、3-[4-(4-ブ ロモフェニル) -5-メチルイソオキサゾール-3-イル] ピリジン(1.9g,78%)を液体として得た。

 $MS:315/317[M+H]^+$, APCI (MeOH) [0205]

(4)

7

上記(3)で得られた化合物を実施例149と同様に反応・処理することにより、4-(5-メチル-3-(3-ピリジル) イソキサゾール-4-イル) ベンゾニトリルを得た

MS: 262 [M+H] +, APCI (MeOH) (5)

上記(4)で得られた化合物を実施例150において水酸化カリウムの代わりに6N塩 酸を用いて同様に反応・処理することにより、4-(5-メチル-3-(3-ピリジル) イソキサゾールー4ーイル)安息香酸を塩酸塩として得た。

 $MS: 279 [M-H]^-, ESI (MeOH)$

[0206]

上記実施例と同様に反応・処理することにより、あるいは通常用いられる公知の方法に より、以下の化合物を得た。

[0207]



| 7.3 | 【表46】 | | |
|-----|------------------------|-----------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 163 | HO O F F F | MS: 426 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 164 | H ₂ N S F F | MS:411 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 165 | O O F | MS: 424 [M+H] +, APCI(MeOH) | |

[0208]



【表47】

| 実施列 | 構造式 | 恒数等 | |
|-----|--------------------|---------------------------------|--|
| 166 | O O O | MS:327 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 167 | O O F HNS FF | MS:424 [MHH]+, APCI(MeCH) | |
| 168 | HANS F | MS:410 [M+H]+, APCI(M=CH) | |
| 169 | H _M N F | - 408/410 [M+H] + APCI(MeOH) | |

[0209]



| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|---|---------------------------------|
| 170 | H ₂ N ₂ S ₁ O ₂ O ₃ | MS:315 [M+H] +. APCI(MeOH) |
| 171 | HO N S | MS: 331 [M+H] +, APCI (MeOH) |
| 172 | O NO | MS: 296 [M+H] +, APCI (MeOH) |

【0210】 実施例173、174:ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (J.Med.Chem .)、40巻、1347~1365頁(1997年)に記載の化合物 【0211】

【表49】

| 実施例 | 構造式 |
|-------|------------------------------------|
| 天心[7] | HTALES |
| 173 | N N F F |
| | CI |
| 174 | CI OO H ₂ N S F F |
| | |

[0212]

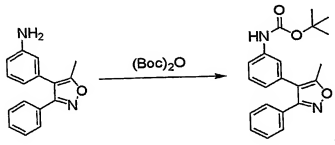
実施例175、176

4-プロモー5-メチルー3ーフェニルイソキサゾールを用いて、実施例121と同様 に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0213] 【表50】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|--|---------------------------------------|
| 175 | OH3 OH3 | MS:308 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| 176 | H ₃ C OH ₃ O OH ₃ | MS:351 [M+H]+, APCI(10mM-AcONH4/MeOH) |

[0214] 実施例177



[3-(5-メチル-3-フェニルイソオキサゾール-4-イル)フェニル]アミン(5 00mg, 2.00mmol)を1,4-ジオキサン(5ml)に溶解し、ジーtープチ ルジカーボネートを室温で添加し、90℃で6時間加熱攪拌した。反応液を室温に戻し、 10%クエン酸溶液 (15ml)を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水 で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $5:1\rightarrow 3:1$)で精製することにより、t-プチル [3-(5-メチル-3-フェニルイソオキサゾール-4-イル)フェニル]カーバメート(55 3 mg, 82%) を固体として得た。

 $MS:351[M+H]^+$, APCI (10 mM-A c O N H 4 /M e O H)

[0215]

実施例178

実施例177で得た化合物を実施例151と同様に反応・処理することにより、以下の 化合物を得た。

[0216]

【表51】

| A - | | | 恒数等 |
|-----|-----|---|--|
| 実施例 | 構造式 | | 世级寺 |
| 178 | | O CH ₃ CH ₃ CH ₃ | MS: 493 [M+H] +, APCI(10mM-AcONH4MeOH) |

[0217]

実施例179、180

実施例176および178で得られた化合物を実施例28と同様に反応・処理すること により、以下の化合物を得た。

[0218]



| | 130 21 | | |
|---|--------|----------------------------------|-------------------------------|
| Γ | 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| | 179 | HO NH | MS:309 [M+H]+, APCI(MeOH) |
| | 180 | H ₂ N CH ₃ | MS: 287 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0219]

実施例181~184

実施例44(1)で得られた化合物を実施例44(2)と同様に反応・処理することに より、以下の化合物を得た。

[0220]



| 【表53】 | | | |
|-------|---------------------------------------|----------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 181 | HO O F | MS: 454 [M+H] +, ESI | |
| 182 | H O F F | MS:440 [M+H] +, ESI | |
| 183 | H ₃ C O O H ₃ C | MS: 454 [M+H] +, ESI | |
| 184 | HO CH ₃ O F | MS: 440 [M+H] +, ESI | |

[0221]

実施例185~187

5-メチル-3-フェニル-4- (4, 4, 5, 5-テトラメチル-1, 3, 2-ジオ キサボロラン-2-イル) イソキサゾールを用いて、実施例156と同様に反応・処理す ることにより、以下の化合物を得た。

[0222]



| 【表 5 4 】 | | | |
|----------|-------------|---------------------------------------|--|
| 実施列 | 構造式 | 恒数等 | |
| 185 | CI CI CI | MS: 295/297 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 186 | OH3 OH3 | MS: 275 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 187 | CH, CH, CH, | MS: 300 [M+H]+, APCI(MeOH) | |

[0223]

実施例188、189

実施例156および実施例185で得られた化合物を実施例150と同様に反応・処理 することにより、以下の化合物を得た。

[0224] 【表55】

| 1 | 表55】 | |
|-----|----------|--------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 188 | H | MS:308 [M·H] ·, ESI |
| 189 | HO CI CI | MS: 312/314 [M·H] -, ESI |

[0225]

実施例190、191 実施例185、186で得られた化合物を実施例153と同様に反応・処理することに より、以下の化合物を得た。

[0226]

【表56】

| 【衣501 | | |
|-------|----------------------------------|---------------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 190 | H _I N CH ₃ | MS: 313/315 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 191 | H _M OH ₃ | MS: 293 [M+H]+, APCI(MeOH) |

[0227]

実施例192~222

実施例48と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0228]



| | 【表57】 | | | | |
|-----|-------|--|--|--|--|
| 実施 | 面例 | 構造式 | 恒数等 | | |
| 1 5 | 9 2 | HO CH ₃ | MS: 363 [M+H] +, APCI(MeOH) | | |
| 1 | 93 | H ₃ C N CH ₃ | MS: 364 [M+H] +, APCI(MeOH) | | |
| 1 | . 9 4 | H ₃ C-ON CH ₃ | MS: 351 [M+H] +, · APCI(MeOH) | | |
| | 195 | H ₃ C O CH ₃ O C | H ₃ MS: 379 [M+H] +, APCI(MeOH) | | |

[0229]



| | 表 5 8】 | 恒数等 |
|-----|--|--|
| 実施例 | 構造式 | |
| 196 | H ₃ C O CH ₃ O CH ₃ | MS: 379 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 197 | HO N F F | MS: 484 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 198 | H ₃ C N N F F | MS: 418 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 199 | HO ON CH ₃ | MS : 401/403 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0230]

【表59】

| 【表59】 | | | |
|-------|--|---------------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 200 | CH ₃ | MS: 426/428 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 201 | H ₂ N CH ₃ | MS: 370/372 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 202 | HO CH ₃ O O CH ₃ | MS: 367 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 203 | HO H CH ₃ | MS: 329 [M+H] +, APCI(MeOH) | |

[0231]



| 【表60】 | | | |
|-------|---|-----------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 204 | H ₂ N CH ₃ | MS: 350 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 205 | HO CH ₃ O CH ₃ | MS: 381 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 206 | H ₃ C H ₃ CH ₃ | MS: 350 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 207 | HO NH CH ₃ | MS: 324 [M+H] +, APCI(MeOH) | |

[0232]



【表61】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
|-----|----------------------|---|--|
| 208 | HO TH | OH3 MS: 338 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 209 | HO NH | CH ₃ MS: 338 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 210 | HO N H | CH ₃ MS: 338 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 211 | HO CH ₃ H | MS: 338 [M+H] +, APCI(MeOH) | |

[0233]



| 【表 6 2 】 | | | |
|----------|-----------------------------------|-----------------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 212 | HO N CH ₃ | MS: 338 [M+H]+, APCI(MeOH) | |
| 213 | H ₂ N CH ₃ | MS: 850 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 214 | CH ₃ O CH ₃ | MS: 350 [M+H] +, APCI(MeOH) | |
| 2 1 5 | HO NH CH | MS: 365 [M+H] +, APCI(MeOH) | |

[0234]



【表63】

| 【表63】 | | | |
|-------|--------------------|----------------------------|--|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 | |
| 216 | HO CH ₃ | MS: 377 [M-H] -, ESI | |
| 217 | CH ₃ | MS: 363 [M+H] +, ESI | |
| 218 | N N OH, | MS:384 [M+H] +, ESI | |
| 219 | HO OH HOON CH3 | MS:353 [M+H] +, ESI | |

[0235]



| 【表64】 | | |
|-------|--------------------------------------|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 220 | H ₃ C OH OCH ₃ | MS: 337 [M+H] +, ESI |
| 221 | H ₂ N S CH ₃ | MS: 434 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 222 | H ₂ N CH ₃ | MS: 378 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0236]

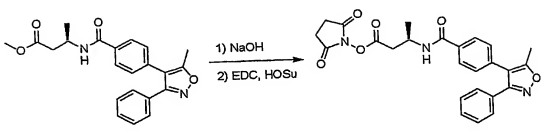
実施例223、224

実施例187、実施例194の化合物を実施例70と同様に反応・処理することにより 、以下の化合物を得た。

[0237] 【表65】

| | 【表 6 5】 | | |
|---|---------|--------------------|---------------------------|
| ٢ | 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| | 223 | HO TH CH3 | MS:317 [M+H] +, ESI |
| | 224 | HO CH ₃ | MS: 284 [M+H]+, ESI |

[0238] 実施例 2 2 5



メチル (3 R) -3- { [(4- (5-メチル-3-フェニルイソキサゾール-4-イ ル) ベンゾイル) アミノ] ブタノエート (952mg, 2.52mmol) をメタノー ル (5 m l) に溶解し、1 N水酸化ナトリウム水溶液 (3 m l, 3.0 m m o l) を 0 ℃ で添加し、2時間室温で攪拌した。反応液を濃縮後、水(60m1)を加え、ジエチルエ ーテルにより洗浄した。水層を10%塩酸によりpH3とし、酢酸エチルにより抽出した 。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣にDMF (3 m l) を加え、続いてNーヒドロキシスクシンイミド(290mg,2.52mmol)、1-エチルー3-(3, -ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド塩酸塩(482mg, 2 . 52mmol)を0℃で加え、徐々に室温に戻して室温で一晩攪拌した。酢酸エチル (100ml)を加え、飽和重曹水および水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濃 縮した。残渣をヘキサンで結晶化して濾取し、N- $\{(1\ R)-3-[(2,\ 5-ジオキ$ ソピロリジン-1-イル)オキシ]-1-メチル-3-オキソプロピル|-4-(5-メ チルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル) ベンズアミド (875mg, 75%) を 固体として得た。

MS: 462 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0239]

実施例 2 2 6

実施例225と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0240]

【表66】

| <u> </u> | 表001 | 恒数等 |
|----------|-----------------|-----------------------------|
| 実施例 | 構造式 | E |
| 226 | CH ₃ | MS: 462 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0241] 実施例 2 2 7

N- $\{$ $(1\ R)$ -3- [(2 , 5-ジオキソピロリジン<math>-1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1チルー3ーオキソプロピル ー4ー (5ーメチルー3ーフェニルイソキサゾールー4ーイ ル) ベンズアミド (100mg, 0.22mmol) をTHF (5ml) に溶解し、氷冷 下、30%アンモニア水(1ml)を加えた。室温で一晩攪拌した後、反応液を酢酸エチ



ル/水に注いだ。有機層を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $75:25 \rightarrow 0:100$)で精製し、N-[(1R)-3-アミノ-1-メチル-3-オキシプロピル]-4-(5-メチル-3-フェニルイソキサゾール-4-イル)ベンズアミド(875mg,75%)を固体として得た。

MS: 462 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0242]

実施例228~230°

実施例227と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0243]

【表67】

| 12011 | | |
|-------|---|-----------------------------------|
| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
| 228 | H ₂ N CH ₃ | MS: 364 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 229 | HO NH CH ₃ O CH ₃ | MS: 408 [M+H] +, APCI(MeOH) |
| 230 | HO NH CH ₃ | MS: 422 [M+H] +, APCI(MeOH) |

【0244】 実施例231

N- $\{(1R)-3-[(2,5-i)]$ オキンピロリジン-1-イル) オキシ] -1-メチル-3-オキソプロピル $\{(1,5-i)\}$ -4- $\{(5-i)\}$ -3-フェニルイソキサゾールー4-イル) ベンズアミド $\{(1,0)\}$ のmg, 0.22mmol) をTHF $\{(5,m]\}$ に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム $\{(16,m]\}$ 0.42mmol) を0℃で加え、3時間室温で攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液 $\{(2,m]\}$ を0℃で加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、芒硝で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラ



ムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= $4:1\rightarrow 1:1$)で精製することにより、N- [$(1\,R)-3-$ ヒドロキシー1-メチルプロピル] -4- (5-メチルー3-フェニルイソキサゾールー4-イル)ベンズアミド($7\,5\,\mathrm{mg}$, $9\,9\,\%$)を固体として得た

MS: 351 [M+H] +, APCI (MeOH)

[0245]

実施例232

実施例実施例231と同様に反応・処理することにより、以下の化合物を得た。

[0246]

【表68】

| 実施例 | 構造式 | 恒数等 |
|-----|-----------------------|-----------------------------------|
| 232 | HO NH CH ₃ | MS: 351 [M+H] +, APCI(MeOH) |

[0247]

実験例1

[ウサギ摘出膀胱標本における弛緩作用]

ウサギ (体重2.0kg \sim 3.5kg) から摘出した膀胱を直ちに氷冷したクレプス栄養液(118mM NaC1、4.7mM KC1、2.55mM CaC1 $_2$ 、1.18mM MgSO $_4$ 、1.18mM KH $_2$ PO $_4$ 、24.88mM NaHCO $_3$ 及び1 1.1mM グルコースを含有する)に浸漬し、周囲の結合組織を除去した。膀胱は内腔の膜状組織を除いた後、尿路に対して縦走する方向に幅 $_3$ \sim $_4$ mmに切断し,縦走筋方向に全長約5 mmの条片とした。

オルガンバスに、37 に加温した $95\%0_2-5\%0_2$ の混合ガスを十分に通気したクレプス 栄養液を満たし、標本の上下端に綿糸を結び付け、一方をオルガンバス下端に、もう一方 をストレインゲージトランスデューサーに固定した。等尺性に標本から発生する張力を測 定し、ペンレコーダー上に連続的に記録した。標本は静止張力が 2.0 g となるように伸 長した。静止張力が安定した時点で、オルガンバス内にカリウムイオンの濃度が30mMとなるようにKC1溶液を添加し、標本を収縮させた。

安定した収縮を示した標本に、被検薬物は公比10で累積的にオルガンバスに添加し、用量 - 反応曲線を得た。薬物の添加開始直前の発生張力を 0 %弛緩、累積添加終了後、栄養液中に 10^{-4} Mパパベリンを添加した際の発生張力を 1 0 0 %弛緩として、薬物添加によるそれぞれの標本の弛緩率を百分率で示し、被験薬の作用は弛緩率 5 0 %となる用量(1 C 5 0 (μ M) として表し、実施例化合物の 1 C 5 0 値範囲(μ M) を表 1 に示した。なお、A、BおよびCの範囲は以下の通りである。 3 μ M \ge C > 1 μ M \ge B > 0 . 5 μ M \ge A

[0248]



【表69】

| 試験化合物 | IC50值範囲 |
|-----------|---------|
| 実施例29 | С |
| 実施例45 | С |
| 実施例46 | С |
| 実施例51 | С |
| 実施例59 | С |
| 実施例115 | A |
| 実施例124 | С |
| 実施例136 | Α |
| 実施例141 | A |
| 実施例 1 4 6 | С |
| 実施例152 | В |
| 実施例155 | С |

[0249]

実験例2

[ウレタン麻酔ラットのSP誘発律動性収縮に対する作用]

実験には、体重200-300gのSD系雌性ラット(9-12週齢)を使用した。ウ レタン麻酔後(1.2g/kg、皮下投与)、自発呼吸下にて両輸尿管および外尿道口よ り膀胱内にカニューレを挿入した。他端は三方活栓を介して圧トランスデューサーおよび インフュージョンポンプに連結した。さらに頚部から血圧測定用カニューレを左頚動脈に 挿入した。薬液の静脈内投与用に左大腿静脈に、さらにSubstance Pの持続注入用に右大 腿静脈にそれぞれカニューレを挿入した。血圧、心拍数および膀胱内圧が安定した後、膀 胱用カニューレを介して約0.6mlの生理食塩水を負荷した。約10分後に微量注入器を 用いてSubstance Pの静脈内への持続注入 (0.33 μ g/kg/min)を開始した。必要に応じて膀 胱内の生理食塩水の量を増減して安定した律動性収縮を誘導した。膀胱内圧、血圧、心拍 数の変化は連続的にレコーダーに記録した。一定の収縮の発現が約15分程度持続するこ とを確認した後、0.5 % Tween 80水溶液に縣濁させた試験化合物を静脈内投与用カニュー レを介して投与した。評価項目は律動性膀胱収縮の抑制時間及び膀胱収縮力とし、試験化 合物投与後35分まで観察した。

その結果、本発明の有効成分化合物は膀胱収縮力には影響せずに律動性膀胱収縮の発現 を抑制した。また薬物0.25 mg/kg静脈内投与時に律動性収縮の発現を100%抑制した時 間(分)を表1に示した。

[0250] 【表70】

| 試験化合物 | 時間(分) |
|--------|-------|
| 実施例59 | 5. 7 |
| 実施例93 | 9. 1 |
| 実施例124 | 8. 2 |
| 実施例140 | 17.8 |
| 実施例142 | 17.3 |
| 実施例171 | 12.8 |
| 天心小工 | |

[0251]

また高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャネルの特異的阻害剤であるイベリオト キシン(0.15mg/kg、静脈投与)の前投与により、本発明化合物の律動性膀胱収縮発現抑 制作用は減弱した。よって本発明化合物は、高コンダクタンス型カルシウム感受性Kチャ



ネル開口作用を介した頻尿、尿失禁等の予防・治療薬として有用であることが示された。 【産業上の利用可能性】

[0252]

本発明の有効成分化合物は、優れた高コンダクタンス型カルシウム感受性 K チャネル開口作用を有することから、頻尿、尿失禁等の予防、軽減及び/又は治療薬として有用である。

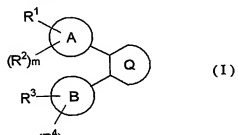


【書類名】要約書

【要約】

頻尿、尿失禁等の疾患の治療に有用な高コンダクタンス型カルシウム感受性K 【課題】 チャネル開口薬を提供する。

式(I): 【解決手段】



 $(R^4)_n$ (式中、 R^1 、 R^3 はスルホンアミド、カルバモイル、アシル、アミノ等を示す。m、nは $0\sim2$ を示す。 R^2 、 R^4 は、シアノ、ニトロ、水酸基、アルコキシ、ハロゲン、アル キルを示す。環Aはベンゼン、芳香族複素環を示す。環Bはベンゼン、複素環、シクロア ルカンを示す。環Qはピラゾール、イソキサゾールを示す。)

により表される化合物またはその塩を有効成分として含有する高コンダクタンス型カルシ ウム感受性Kチャネル開口薬。

【選択図】 なし

ページ:

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-017662

受付番号

5 0 4 0 0 1 2 6 4 2 1

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成16年 1月29日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 1月26日



特願2004-017662

出願人履歴情報

識別番号

[000002956]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 9月20日

住所

新規登録 大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10号

氏 名 田辺製薬株式会社